(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-11250

(43)公開日 平成7年(1995)1月13日

(51) Int.Cl.8

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C09K 11/64

CPM 9159-4H

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 26 頁)

(21)出願番号

特顏平6-4984

(22)出願日

平成6年(1994)1月21日

(31)優先権主張番号 特願平5-103310

(32)優先日

平5 (1993) 4月28日

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出願人 390031808

根本特殊化学株式会社

東京都杉並区上荻1丁目15番1号 丸三ビ

(72)発明者 村山 義彦

東京都杉並区上荻1-15-1 丸三ピル

根本特殊化学株式会社内

(72)発明者 竹内 信義

東京都杉並区上茶1-15-1 丸三ビル

根本特殊化学株式会社内

(74)代理人 弁理士 黒田 博道 (外3名)

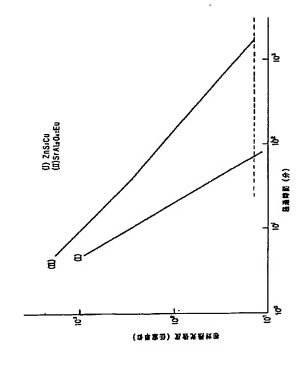
最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 潜光性蛍光体

# (57)【要約】

【目的】長時間の残光特性を有し、化学的にも安定であ り、かつ長期にわたる耐光性に優れる。

【構成】MAI、O、で表わされる化合物で、Mは、カ ルシウム、ストロンチウム、パリウムからなる群から選 ばれる少なくとも1つ以上の金属元素からなる化合物を 母結晶にした。Mにマグネシウムを添加できる。付活剤 としてユウロビウムを添加できる。共付活剤を添加する こともできる。



# 【特許請求の範囲】

【請求項1】MA1、O、で表わされる化合物で、Mは、カルシウム、ストロンチウム、バリウムからなる群から選ばれる少なくとも1つ以上の金属元素からなる化合物を母結晶にしたことを特徴とする蓄光性蛍光体。

【請求項2】MA1、O、で表わされる化合物で、M は、カルシウム、ストロンチウム、バリウムからなる群 から選ばれる少なくとも1つ以上の金属元素にマグネシ ウムを添加した複数の金属元素からなる化合物を母結晶 にしたことを特徴とする蓄光性蛍光体。

【請求項3】賦活剤としてユウロビウムを、Mで表わす 金属元素に対するモル%で0.001 %以上10%以下添加し たことを特徴とする請求項1または2記載の蓄光性蛍光 体。

【請求項4】共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素を、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.001 %以上 2010%以下添加したことを特徴とする請求項3記載の蓄光性蛍光体。

【請求項5】室温で200~450nmの紫外線および可視光を照射する時、少なくとも50℃以上の高温域に熱発光のグロービークを有することを特徴とする請求項1、2、3または4記載の蓄光性蛍光体。

### 【発明の詳細な説明】

# [0001]

【産業上の利用分野】本発明は蓄光性蛍光体、特に屋内外で主に夜間表示用として利用可能な耐光性に優れると共に、極めて長時間の残光特性を有する新規の蓄光性蛍光体に関するものである。

### [0002]

【従来の技術】一般に蛍光体の残光時間は極めて短く、外部刺激を停止すると速やかにその発光は減衰するが、まれに紫外線等で刺激した後その刺激を停止した後もかなりの長時間(数10分~数時間)に渡り残光が肉眼で認められるものがあり、これらを通常の蛍光体とは区別して蓄光性蛍光体あるいは燐光体と呼んでいる。

【0003】この蓄光性蛍光体としては、CaS:Bi(紫青色発光),CaSrS:Bi(青色発光),ZnS:Cu(緑色発光),ZnCdS:Cu(黄色~橙色発光)等の硫化物蛍光体が知られているが、これらのいずれの硫化物蛍光体も、化学的に不安定であったり、耐光性に劣るなど実用面での問題点が多い。現在市場でもっぱら用いられる硫化亜鉛系蓄光性蛍光体(ZnS:Cu)も、特に湿気が存在すると紫外線により光分解して黒変したり輝度低下するため、屋外で直接日光に曝されるような用途での使用は困難であり、夜光時計や避難誘導標識、屋内の夜間表示等その用途は限定されていた。

【0004】またこの硫化亜鉛系蛍光体を夜光時計に用いる場合であっても、肉眼でその時刻を認識可能な残光時間は約30分から2時間程度であり、実用的には、蛍光体に放射性物質を添加しそのエネルギーで刺激して常時発光する自発光性の夜光塗料を用いざるを得ないのが現状であった。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明者は、前述のごとき現状に鑑み、市販の硫化物系蛍光体に比べて 遥かに長時間の残光特性を有し、更には化学的にも安定 であり、かつ長期にわたり耐光性に優れる蓄光性蛍光体 の提供を目的としたものである。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】従来から知られている硫化物系蛍光体とは全く異なる新規の蓄光性蛍光体材料としてユウロビウム等を賦活したアルカリ土類金属のアルミン酸塩に着目し、種々の実験を行った結果、この蓄光性蛍光体材料が、市販の硫化物系蛍光体に比べて遥かに長時間の残光特性を有し、更には酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れることが確認でき、従来の問題点がことごとく解消でき、放射能を含有しなくとも1晩中視認可能な夜光塗料あるいは顔料として、様々な用途に適用可能な長残光の蓄光性蛍光体を提供することが可能となることが明らかとなったものである。

[0007] 前述したような蓄光性蛍光体として、請求項1記載のものは、MA1,O,で表わされる化合物で、Mは、カルシウム、ストロンチウム、バリウムからなる群から選ばれる少なくとも1つ以上の金属元素からなる化合物を母結晶にしたことを特徴とする。請求項2記載の発明は、MA1,O,で表わされる化合物で、Mは、カルシウム、ストロンチウム、バリウムからなる群から選ばれる少なくとも1つ以上の金属元素にマグネシウムを添加した複数の金属元素からなる化合物を母結晶にしたことを特徴とする。

【0008】また請求項3記載のものは、請求項1または2記載の蓄光性蛍光体に、賦活剤としてユウロビウムを、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.001%以上10%以下添加したことを特徴とする。更に請求項4記載40のものは、請求項3記載の蓄光性蛍光体に、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、シスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素を、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.001%以上10%以下添加したことを特徴とする。

【0009】また請求項5記載のものは、請求項1、 2、3または4記載の蓄光性蛍光体のうちで、特に、室 50 温で200~450nmの紫外線および可視光を照射す

る時、少なくとも50°C以上の高温域に熱発光のグロービークを有することを特徴とする。またこれらの蓄光性 蛍光体の合成に際しては、フラックスとしてたとえば砌酸を 1~10重量%の範囲で添加することができる。ここで添加量が、1重量%以下であるとフラックス効果がなくなるし、10重量%を越えると固化し、その後の粉砕、分級作業が困難となる。

#### [0010]

【実施例】以下、MA1、O、で表される本発明の実施例を、金属元素(M)の種類、賦活剤としてのユウロビ 10 ウムの濃度あるいは共賦活剤の種類及び濃度を種々変更した場合について、順次説明する。最初に金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体について、実施例1として説明する。実施例1. SrA1、O、: Eu蛍光体の合成とその特性

#### 試料 1-(1)

武薬特級の炭酸ストロンチウム146.1 g (0.99モル) およびアルミナ102 g (1モル) に賦活剤としてユウロピ 20ウムを酸化ユウロピウム (Eu, O,)で 1.76g (0.005モル)添加し、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素 - 水素混合ガス (97:3) 気流中(流量:0.1 リットル毎分)で、1300で、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料1-(1)とした。

【0011】図1には、合成された蛍光体の結晶構造を XRD(X線回折)により解析した結果を示した。回折 30 ピークの特性から得られた蛍光体はSrAl,O.のス ビネル構造を有することが明かとなった。図2には本蛍 光体の励起スペクトル及び刺激停止後の残光の発光スペ クトルを示した。

【0012】図から、発光スペクトルのピーク波長が約520nmの緑色の発光であることが明らかとなった。次にこのSrAl, O.: Eu蛍光体の残光特性を市販品で緑色に発光するZnS: Cu蓄光性蛍光体(根本特殊化学(株)製:品名GSS,発光ピーク波長: 530nm)の残光特性と比較して測定した結果を、図3およ40び表2に示した。

【0013】 残光特性の測定は、蛍光体粉末0.05g を内径8mmのアルミ製試料皿に秤り取り(試料厚さ: 0. lg/cm2)、約15時間暗中に保管して残光を 消去した後、D。 標準光源により200 ルックスの明るさ で10分間刺激し、その後の残光を光電子増倍管を用い た輝度測定装置で計測したものである。図3から明らか なように、本発明によるSrAl、〇、:Eu蛍光体の 残光は極めて大きくその減衰もゆるやかであり、経過時 間とともにZnS:Cu蓄光性蛍光体との残光強度差が 大きくなることが分かる。また図中に、肉眼で充分に認 識可能な発光強度のレベル(約0.3mCd/m2の輝 度に相当)を破線で示したが、このSrAl、〇、: E u 蛍光体の残光特性から約24時間後でもその発光が認 識可能であると推定される。実際に刺激後15時間経過 したこのSrAl, O.: Eu蛍光体を肉眼で観察した ところその残光を充分に確認することができた。

【0014】また表2中の試料1-(1)には、刺激停止 後10分、30分および100分後の残光強度を2n S:Cu蓄光性蛍光体の強度に対する相対値で示した。 との表から本発明によるSrAl,O、:Eu蛍光体の 残光輝度は10分後でZnS: Cu蓄光性蛍光体の2.9 倍であり100分後では17倍であることが分かる。さら に本発明によるSrAl, O.: Eu 蛍光体を光刺激し た際の室温から250°Cまでの熱発光特性(グローカー ブ)をTLDリーダー(KYOKKO TLD-2000システム)を 用いて調査した結果を図4に示した。図から本蛍光体の 熱発光は約40℃、90℃、130℃の3つのグロービ **ークからなり約130℃のピークがメイングローピーク** であることが分かる。図中の破線で示したZnS:Cu 蓄光性蛍光体のメイングローピークが約40℃であると とに照らして、本発明によるSrAl、〇、:Eu蛍光 体の50℃以上の髙温に相当する深い捕獲準位が残光の 時定数を大きくし、長時間にわたる蓄光特性に寄与して いると考えられる。

【0015】試料1-(2)~(7)

次に前述と同様の方法で、ユウロビウムの濃度を変化させた表1で表した配合比の $SrAl_2O_4$ : Eu 蛍光体試料(試料 $1-(2)\sim(7)$ )を調整した。

[0016]

【表1】

=			
試料	原料	配合	比
EL 44	炭酸ストロンチウム	アルミナ	ユクロピウム
試料1-(2)	0.99998 ₹♪	1.0 <del>t</del> A	0.00001 <del>t</del> /
(3)	0.9999	1.0	0.00005
(4)	0.995	1.0	0.0025
(5)	0.97	1.0	0.015
(6)	0.90	1.0	0.05
(7)	0.80	1.0	0.1

【0017】 この試料 1-(2)~(7)の残光特性を調査した結果を、1-(1)の残光特性を調査した結果と共に、表2中に示した。この表2から、Euの添加量が0.0025~0.05モルの範囲であると、10分後の輝度を含めてZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも残光特性に優れていることがわかる。ただEuの添加量が0.0001モルの場合、あるいは0.1モルの場合であっても、刺激停止後30分以上経過することによって、ZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることもわかる。

【0018】またEuが高価であることから、経済性及 び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮する と、Euを0.1モル(10モル%)以上にすることに 余り意味がないこととなる。逆に、残光特性から判断す\* \*ると、E u が 0.0001モル(0.001モル%) から 0.0005モル(0.005モル%)の間では、10分後輝度で Z n S: C u 蓄光性蛍光体よりも輝度で劣るものの、刺激停止後30分以上経過することによって、Z n S: C u 蓄光性蛍光体よりも大きい輝度が得られることから、賦活剤として用いる E u の添加効果が明らかである。

20 【0019】更に、SrAl, O,: Eu蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。

[0020]

【表2】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料 1 - (1)	2.90	6.61	17.0
(2)	0.41	1.20	3.10
(3)	0.56	1.50	4.80
(4)	2.40	4.50	13.5
(5)	3.01	7.04	19.2
(6)	1.10	2.70	10.3
(7)	0.32	1.11	3.02

【0021】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、更に共賦活剤としてジスプロシウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例2として説明する。

実施例2. SrAl, O, : Eu、Dy蛍光体の合成と その特性

試料2-(1)

試棄特級の炭酸ストロンチウム144.6 g (0.98モル) およびアルミナ102 g (1モル) に賦活剤としてユウロビウムを酸化ユウロビウム (Eu、O.)で1.76g (0.005

モル)、更に共賦活剤としてジスプロシウムを酸化ジスプロシウム(Dy、〇₃)で1.87g(0.005 モル)添加し、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5g(0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素-水素混合ガス(97:3)気流中(流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料2-(1)とした。

ウムを酸化ユウロビウム (Eu, O,)で1.76g (0.005 50 【0022】この蛍光体の残光特性を前述と同様の方法

で調査した結果を図5および表4の試料2-(1) に示し た。図5から明らかなように、本発明によるSrA1, O、: Eu, Dy蛍光体の残光輝度、特にその残光初期 時の輝度はZnS:Cu蓄光性蛍光体と比較して極めて 高く、またその減衰の時定数も大きいことから、画期的 な高輝度蓄光性蛍光体であることが分かる。図中に示し た視認可能な残光強度レベルとこのSrAl,O、:E u, Dy蛍光体の残光特性から約16時間後でもその発 光を識別可能である。

【0023】表4には、刺激後10分、30分、100 10 次に前述と同様の方法で、ジスプロシウムの浪度を変化 分後の残光強度をZnS: Cu蓄光性蛍光体の強度に対 する相対値で示しているが、表から本発明によるSrA 1,O4:Eu, Dy蛍光体の残光輝度は10分後でZ nS:Cu蓄光性蛍光体の12.5倍であり100分後では 37倍であることが分かる。さらに本発明によるSrAl\*

\*, O,: Eu, Dy蛍光体を光刺激した際の室温から2 50℃までの熱発光特性(グローカーブ)を調査した結 果を図6に示した。図6および図4から、共賦活剤とし て添加したDyの作用により熱発光のメイングローピー ク温度が130℃から90℃に変化したことが分かる。 この90℃の温度に相当する捕獲準位からの大きな発光 が、SrAl、O、: Eu蛍光体と比較して、その残光 初期時に高い輝度を示す原因と考えられる。

【0024】試料2-(2)~(7)

させた表3で表した配合比のSrAl,O、:Eu.D y蛍光体試料(試料2-(2)~(7))を調整した。 [0025]

【表3】

a.ts wet	原	料質		t.
試料	炭酸ストロフチウム	アルミナ	ユウロピウム	ジスプロシウム
試料2-(2)	0.98998 ta	1.1 <del>t</del> p	0.005 £A	0.00001th
(3)	0.9899	1.0	0.005	0.00005
(4)	0.985	1.0	0.005	0.0025
(5)	0.94	1.0	0.005	0.025
(6)	0.92	1.0	0.005	0.035
(7)	0.79	1.0	0.005	0.10

【0026】 この試料2-(2)~(7)の残光特性を調査 した結果を、2-(1) の残光特性を調査した結果と共 に、表4に示した。この表4から、共賦活剤としてのD yの添加量は、10分後輝度を含めてZnS:Cu蓄光 30 性蛍光体よりもはるかに優れていることを基準とする と、0.0025~0.05モルが最適であることがわ かる。ただDyの添加量が0.00001モルの場合で あっても、刺激停止後30分以上経過することによっ て、ZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有す るようになることから、賦活剤及び共賦活剤として用い たEu及びDyの添加効果が明らかである。またDyが

高価であることから、経済性及び濃度クエンチングによ る残光特性の低下を考慮すると、Dyを0.1モル(1 0モル%)以上にすることに余り意味がないこととな

【0027】なお、SrAl, O, : Eu、Dy蛍光体 は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光 体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れる ものである(表24及び25参照)。

[0028]

【表4】

9			1	LO
試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度	
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00	
試料2-(1)	12.5	19.6	37.0	
(2)	0.943	1.57	2.00	
(3)	1.5	1. 7	2. 1	
(4)	11.7	17.3	22.1	
(5)	20.4	28.8	40.2	
(6)	18.6	26.3	36.4	
(7)	1.95	2.66	3.30	

【0029】次に、金属元素 (M) としてストロンチウ ムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦 活剤としてネオジウムを用いた場合の蓄光性蛍光体につ いて、実施例3として説明する。

実施例3. SrAl, O,: Eu、Nd蛍光体の合成と

その特性

\*試料3-(1)~(7)

前述と同様の方法で、ネオジウムの濃度を変化させた表 \*5で示した配合比のSrAl, O.: Eu、Nd系蛍光 体試料(試料3-(1)~(7))を調整した。

[0030]

\*20 【表5】

試 料	原	料西	品 合 上	t
iii 44	炭酸ストロンチウム	Past	ユウロビウム	\$450A
試料3-(1)	0.98998 t#	1.0 th	0.005 ta	0.00001 <del>t</del> »
(2)	0.9899	1.0	0.005	0.00005
(3)	0.985	1.0	0.005	0.0025
(4)	0.980	1.0	0.005	0.005
(5)	0.94	1.0	0.005	0. 025
(6)	0.92	1.0	0.005	0.035
(7)	0.79	1.0	0.005	0.10

【0031】 これらの試料3-(1)~(7)の残光特性を ※【0032】 調査した結果を、表6に示した。 【表6】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料3-(1)	0.71	0.91	1.12
(2)	0.73	1.02	1.25
(3)	6.20	8.50	11.14
(4)	9.05	11.75	14.29
(5)	9.01	11.55	13.98
(6)	8.50	10.21	11.96
(7)	2.35	2.54	2.86

0分後の輝度を含めてZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも 残光特性に優れていることがわかる。ただNdの添加量 が0.0001モルの場合であっても、刺激停止後6 0分程度を経過することによって、ZnS:Cu蓄光性 蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることから、 賦活剤及び共賦活剤として用いたEu及びNdの添加効 果が明らかである。またNdが高価であることから、経 済性及び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮 すると、Ndを0.1モル(10モル%)以上にすることに余り意味がないこととなる。

【0034】なお、SrAl、O、: Eu、Nd蛍光体は酸化物系であるととから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。さらに本発明によるSrAl、O、: Eu、Nd蛍光体を光刺激した際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカーブ)を、試料3-(4)について調査した結果を図7に示した。図から共賦活剤としてNdを添加した蛍光体の熱発光のメイングローピーク温度は約50℃であることが分かる。

【0035】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、更に共賦活剤として、ランタン、セリウム、プラセオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例4として説明する。

12

【0036】またことで、賦活剤及び各共賦活剤については、ユーロビウム及びネオジウムあるいはジスプロシウムを用いた場合の例から、金属元素(M)に対して各々0.005モル程度添加した場合に高い残光輝度が得られることを考慮して、賦活剤のEu濃度0.5モル%(0.005モル)、共賦活剤の濃度0.5モル%(0.005モル)の試料についてのみ例示した。

実施例4. SrAl, O, : Eu系蛍光体におけるその 他の共賦活剤の効果

既述の方法で、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスを添加した蛍光体試料についてその残光特性を調査した結果を表7に示した。

【0037】との表7から明らかなように、標準として用いた市販のZnS:Cu蛍光体の残光特性と比較して、いずれのSrAl,O.:Eu系蛍光体試料も、刺激停止後30分乃至100分以上の長時間を経過すると 残光特性が向上するので、充分実用レベルにあることが分かる。なお、SrAl,O.:Eu系蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。

[0038]

【表7】

13	4		14
試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,La	0.33	0.74	1.14
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Ce	0.46	0.93	1.35
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Pr	1.24	2.63	7.51
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Sm	3.40	4.82	9. 0
SrAl <sub>z</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Gd	0.51	1.30	2. 27
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Tb	1.46	2.81	7.54
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Ho	1.06	2.09	6.29
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Er	0.63	1 . 4 3	3.18
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Tm	0.81	1.53	3. 28
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Yb	0.61	1.28	2.99
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Lu	0.49	1.01	3.40
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Mn	0.81	1.86	5.57
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sn	1.93	3.61	7.92
	2 7 2	1 7 7	

0.72

1.77

【0039】次に金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体、及び金属元素としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つの元素を用いた場合を、実施例5として説明する。

SrAl<sub>2</sub>O<sub>4</sub>:Eu,Bi

実施例5. CaAl, O.: Eu系蓄光性蛍光体の合成 とその特性

スとしてたとえば硼酸を 5g (0.08モル) 添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素 - 水素混合ガス (97:3) 気流中(流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料5-(1)~(42)とした。

5. 55

【0040】なおここで得られた試料5-(2)のXRD解析の結果を図8に示した。図からこの蛍光体は、単斜40 晶系のCaAl。O、結晶からなることが明らかとなった。次に、代表例として共賦活剤にネオジウム、サマリウム、ジスプロシウム、トリウムを用いた試料5-(1の)、5-(16)、5-(22)及び5-(28)について、その熱発光特性(グローカーブ)を調査した結果を図9及び図10に示した。いずれも50℃以上の高温域にグロービークがあることから、これらの蛍光体が長い残光特性を有することが示唆されている。さらに試料についてその残光の発光スペクトルを測定したところ、図11で示したようにいずれの蛍光体もその発光ピーク波長は約44

【0041】そとで従来から市販されている青色発光の 蓄光性蛍光体のCaSrS:Bi(商品名BA-S:根 本特殊化学(株)製 発光波長454nm)を標準とし てそれぞれの残光特性を相対的に比較調査した結果を表 8乃至表13に示した。表8からCaAl, O。: Eu 蛍光体については、Euが0.005モル(0.5モル %) の場合、残光初期時の輝度は低いものの100分後 で市販標準品とほぼ同等に近い輝度が得られるものがあ り、更に表9乃至表13に示すように、共賦活剤を添加 することにより大きく増感され、いずれの共賦活剤を用 10 表8に示した。 いても充分実用性の高い蛍光体を得ることができた。特 にNd、SmおよびTmについてはその添加効果が極めて大き\*

\* く市販品より一桁以上明るい超高輝度の青色発光の蓄光 性蛍光体が得られることが明かであり画期的な蛍光体と いえる。図12にはこのNd、SmおよびTmを共賦活するこ とにより得られた高輝度蛍光体の長時間に亘る残光特性 を調査した結果を示した。

16

【0042】なお、詳細には金属元素(M)としてカル シウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用いるもの の、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体として、5 -(1)~(6) に示した蓄光性蛍光体の残光特性について

[0043]

【表8】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
5-(1) CaAl₂O₄:Eu (Eu: 0.001€ル%)	0.18	0.16	0.14
(2) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu (Eu: 0.01 <del>t</del> A%)	0.21	0.18	0.17
(3) CaAl₂O₄:Eu (Eu: 0.1 ₹ル%)	0.25	0.27	0.35
(4) CaAl₂O₄:Eu (Eu: 0.5 fル%)	0.41	0.60	D. 90
(5) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu (Eu: 2.5 tl/%)	0.37	0.45	0.65
(6) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu (Eu:10	0.25	0.28	0.39

【0044】また金属元素(M)としてカルシウムを用 い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤として ネオジウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(7) ~(12)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表9に示 した。 [0045] 【表9】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(7) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd) (Eu:O.5fA% Nd:O.001fA%)	0.53	0.78	1.01
(8) CaAl₂O₄:Eu,Nd) (Eu:O.5fル% Nd:O.D1fル%)	1.05	1.53	2.60
(9) CaAl₂O₄:Eu,Nd (Eu:O.5€ル% Nd:O.1 ੯ル%)	8.68	11.8	20.3
(10) CaAl₂O₄:Eu,Nd (Eu:O.5₹ル% Nd:O.5 ₹ル%)	9.87	14.0	25.0
(11) CaAl₂O₄:Eu,Nd (Eu:O.5₹ル% Nd:2.5 ₹ル%)	3.18	4.51	8.05
(12) CaAl₂O₄:Eu,Nd (Eu:O.5₹ル% Nd:10 ₹ル%)	0.84	1. 18	2.02

【0046】更に金属元素(M)としてカルシウムを用 \* した。い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤として 20 【0047】サマリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(1 【表10】3)~(18)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表10に示\*

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(13) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sm (Eu: 0.5 + DX Sm: 0.001 + DX)	0.71	0.98	. 1.23
(14) CaAl₂O₄:Eu,Sm (Eu:O.5₹ル% Sm: O.01₹ル%)	0.94	1.43	2.55
(15) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Sm (Eu:O.5モル% Sm: O.1 モル%)	4.21	6.32	11.30
(16) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sm (Eu:0.5 th% Sm: 0.5 th%)	4.61	7.00	12.5
(17) CaAl₂O₄:Eu,Sm (Eu:O.5₹ル% Sm: 2.5 ₹ル%)	2.14	3.25	5.80
(18) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Sm (Eu:O.5モル% Sm:10 モル%)	0.63	0.96	1.71

【0048】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤としてジスプロシウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(19)~(24)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表11

に示した。

[0049]

【表11】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(19) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Dy (Eu:0.5₹A% Dy:0.001₹A%)	0.30	0.24	0.20
(20) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Dy (Eu:O.5tA% Dy: O.01tA%)	0.41	0.39	0.35
(21) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Dy (Eu:O.5+N% Dy: O.1 +N%)	0.52	0.60	0.76
(22) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Dy (Eu:O.5tA% Dy: O.5 tA%)	0.76	0.90	1.25
(23) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Dy {Eu:O.5₹#% Dy: 2.5 ₹#%)	0.84	1.18	1.76
(24) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Dy (Eu:O.5 <del>t</del> /% Dy:10 <del>t</del> /%)	0.50	0.58	0.76

[0050]また金属元素(M)としてカルシウムを用 \*た。

い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤として 20 【0051】

ツリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(25)

【表12】

~(30)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表12に示し\*

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.0	1. 0	1. 0
(25) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Tm (Eu:O.5+N% Tm:O.001+N%)	1.04	1.36	1.81
(26) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Tm (Eu:O.5ቲμ% Tm:O.O1ቲμ%)	2.09	2.65	3.75
(27) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Tm (Eu:O.5ቲμ% Tm:O.1ቲル%)	4.89	5.78	8.70
(28) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Tm (Eu:O.5 <del>t</del> /% Tm:O.5 <del>t</del> /%)	6.55	9.04	18.6
(29) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Tm (Eu:O.5+M% Tm:2.5+M%)	0.634	1. 19	2.68
(30) CaAl₂O₄:Eu,Tm (Eu:O.5€ル% Tm:10€ル%)	0.151	0.358	0.755

【0052】なお金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(31)~(42) に示した蓄光性蛍光体の残光特性をまとめて表13に示

した。

【0053】なおこの5-(31)~(42)化示した蓄光性蛍光体では、賦活剤としてのユーロビウム及び他の共賦活剤は共化、0.5 モル%づつ添加したものである。

[0054]

【表13】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(31) CaAl₂O₄:Eu, La (Eu:0.5tル% La:0.5tル%)	0.52	0.67	0.81
(32) CaAl₂O₄:Eu,Ce (Eu:O.5₹ル% Ce:O.5₹ル%)	0.84	1.23	1.96
(33) CaAl₂O₄:Eu,Pr (Eu:0.5₹#% Pr:0.5₹#%)	0.58	0.82	1.13
(34) CaAl₂O₄:Eu,Gd (Eu:0.5₹ル% Gd:0.5₹ル%)	0.66	0.91	1.26
(35) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Tb (Eu:0.5 + A% Tb:0.5 + A%)	0.84	1.31	2.08
(36) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Ho (Eu:0.5 th% Ho:0.5 th%)	0.98	1.33	2.39
(37) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Er (Eu:0.5tA% Er:0.5tA%)	0.56	0.76	0.98
(38) CaAl₂O₁:Eu, Yb (Eu:0.5€A% Yb:0.5€A%)	0.70	0.91	1.28
(39) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Lu (Eu:0.5th% Lu:0.5th%)	0.68	0.90	1.24
(40) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Mn (Eu:0.5t//% Mn:0.5t//%)	0.31	0.42	0.58
(41) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sn (Eu:0.5tル% Sn:0.5tル%)	0.45	0.58	0.73
(42) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Bi (Eu:0.5f/% Bi:0.5f/%)	0.25	0.33	0.48

【0055】次に金属元素(M)としてカルシウムを用 い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤として ネオジウムを用いるものの、同時に他の共賦活剤も添加 した場合を実施例6として説明する。

実施例6. CaAl, O,: Eu, Nd系蓄光性蛍光体 の合成とその特性

試薬特級の炭酸カルシウムおよびアルミナに賦活剤とし 40 3)とした。 てユウロピウムを酸化ユウロピウム (Eu, O,)として 加え、これに共賦活剤としてネオジウムを加えたもの、 及び、更に他の共賦活剤として、ネオジウム以外のラン タン、セリウム、プラセオジム、サマリウム、ガドリニ ウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エル ピウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マン ガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかをそれぞれその 酸化物で添加したものに、フラックスとしてたとえば砌

酸を 5g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分 に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素-水素混 合ガス (97:3) 気流中 (流量: 0. 1リットル毎分) で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間 かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し1 00メッシュを通過したものを蛍光体試料6-(1)~(4

【0056】 CCでは、まず最初に、Eu:0.5 モル %、Nd: 0.5 モル%、他の共賦活剤: 0.5 モル%とし て、各種蛍光体試料を調整して、10分後輝度、30分後輝 度及び100 分後輝度を測定した。その結果を、6-(1) ~(15)として、表14亿示す。

[0057]

【表14】

23			24
試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaAl₂O₄: Eu, Nd	9.87	14. 0	25.0
6- (1) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,La	20.6	23. 2	29. 5
(2) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Ce	12.7	17. 5	26.9
(3) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Pr	13.3	18. 1	27.7
(4) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Sm	8. 20	12.6	22.6
(5) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Gd	16.7	21.3	33.5
(6) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Tb	13.8	17. 2	25.5
(7) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Dy	14.8	18. 9	30.8
(8) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Ho	16.5	21.6	34. 3
(9) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er	15.9	21.0	33.8
(10) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Tm	4. 17	6. 69	13.4
(11) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Yb	11.0	16.9	27.9
(12) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Lu	10.2	15. 2	25. 2
(13) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Mn	6. 45	8. 01	11.9
(14) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Sn	11.4	14. 1	21.2
		I	·

10.6

[0058] この測定結果から、ネオジウムと共に添加 する共賦活剤の中で、残光輝度が特に優れるものとして は、ランタン、ジスプロシウム、ガドリニウム、ホルミ ウム、エルビウム等であることが確認された。そこで次 に、Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とした上で、

(15) CaAl<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: Eu, Nd, Bi

ランタンの濃度を、0.1 モル%から10モル%に変えて実 験を行った。その結果を、6-(16)~(21)として、表1 5に示す。

21.4

[0059]

13.5

【表15】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
(16) CaAl₂O₄:Eu,Nd Eu:O.5€N% Nd:O.5€N%	9. 87	14.0	25. 0
(17) CaAl₂O₄:Eu,Nd,La Eu:0.5₹N% Nd:0.5₹N% La:0.1₹N%	14. 1	18. 2	29. 3
(18) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,La Eu:O.5 <del>T</del> /% Nd:O.5 <del>T</del> /% La:O.3 <del>T</del> /%	15. 5	18. 9	28. 5
(1) CaAl₂O₄:Eu,Nd,La Eu:0.5₹N% Nd:0.5₹N% La:0.5₹N%	20.6	23. 2	29. 5
(19) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,La Eu:O.5+N% Nd:O.5+N% La:1.0+N%	1.42.	1.05	0.858
(20) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,La Eu:O.5t/% Nd:O.5t/% La:2.0t/%		測定限界	
(21) CaAl₂O₄:Eu,Nd,La Eu:O.5₹N% Nd:O.5₹N% La:10 ₹N%	測定限界		

【0060】Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とし \* 刀として、表16に示す。 た上で、ジスプロシウムの濃度を、0.1 モル%から10モ [0061] 【表16】 ル%に変えて実験を行った。その結果を、6-(22)~(2\*

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
(22) CaAl 204:Eu, Nd Eu: 0.5 % Nd: 0.5 % Nd	9.87	14. 0	25. 0
(23) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Dy Eu:0.5{1/26 Nd:0.5{1/26 Dy:0.1{1/26	4. 32	6. 76	12.0
(24) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Dy Eu:0.5€1% Nd:0.5€1% Dy:0.3€1%	8. 91	14. 0	24. 2
(7) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Dy Eu:0.5tN% Nd:0.5tN% Dy:0.5tN%	14.8	18. 9	30.8
(25) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Dy Eu:0.5t/% Nd:0.5t/% Dy:1.0t/%	12. 1	18. 3	27.8
(26) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Dy Eu:0.5th% Nd:0.5th% Dy:2.0th%	7. 49	10.3	16.0
(27) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Dy Eu: 0.5 th% Nd: 0.5 th% Dy: 10 th%	1.84	1. 29	0.998

【0062】Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とし

として、表17に示す。

た上で、ガドリニウムの濃度を、0.1 モル%から10モル

[0063]

%に変えて実験を行った。その結果を、6-(28)~(32) 50 【表17】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd Eu:0.5 <del>t</del> M% Nd:0.5 <del>t</del> M%	9. 87	14.0	25. 0
(28) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Gd Eu: O. 5₹N% Nd: O. 5₹N% Gd: O. 1₹N%	11. 8	17. 4	30.0
(29) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Gd Eu:0.5 t/N% Nd:0.5 t/N% Gd:0.3 t/N%	12. 7	17.8	29.8
(5) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Gd Eu:0.5tl% Nd:0.5tl% Gd:0.5tl%	16. 7	21. 3	33.5
(30) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Gd Eu:0.5+N% Nd:0.5+N% Gd:1.0+N%	10.8	15.7	26.5
(31) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Gd Eu: 0.5 ta% Nd: 0.5 ta% Gd: 2.0 ta%	18. 0	21. 7	29. 5
(32) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Gd Eu:O.5†N% Nd:O.5†A% Gd:10 †A%	1. 01	0.764	0.590

[0064] Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とし た上で、ホルミウムの濃度を、0.1モル%から10モル% に変えて実験を行った。その結果を、6-(33)~(37)と\*

27

\*して、表18に示す。

[0065]

【表18】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1.0
CaAl₂O₄:Eu,Nd Eu:O.5€N% Nd:O.5€N%	9.87	14. 0	25.0
(33) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Ho Eu: 0.5 + 1 Nd: 0.5 + 1 Ho: 0.1 + 1 Ho	10. 4	14.4	25. 3
(34) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Ho Eu:0.5 + 1/2 Nd:0.5 + 1/2 Ho:0.3 + 1/2	12. 0	16. 2	27. 0
(8) CaA1≥04:Eu, Nd, Ho Eu:0.5€N% Nd:0.5€N% Ho:0.5€N%	16. 5	21.6	34. 3
(35) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Ho Eu:0.5tN% Nd:0.5tN% Ho:1.0tN%	13. 4	16. 9	26.3
(36) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Ho Eu: 0.5 th% Nd: 0.5 th% Ho: 2.0 th%	13.3	16. 0	23. 5
(37) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Ho Eu:O.5tN% Nd:O.5tN% Ho:10 tN%	1. 20	0.914	0.782

【0066】Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とし

して、表19に示す。

た上で、エルビウムの濃度を、0.1モル%から 5モル% に変えて実験を行った。その結果を、6-(38)~(43)と 50 【表19】

[0067]

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaA1 <sub>2</sub> 0 <sub>4</sub> : Eu, Nd Eu: 0. 5 <del>1</del> 1/% Nd: 0. 5 <del>1</del> 1/%	9. 87	14.0	25. 0
(38) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:O.5₹N% Nd:O.5₹N% Er:O.1₹A%	10.7	15. 1	27. 0
(39) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:O.5+N% Nd:O.5+N% Er:O.3+N%	10.3	14.0	24.0
(9) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:O.5₹N% Nd:O.5₹N% Er:O.5₹A%	15. 9	21.0	33.8
(40) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:O.5₹N% Nd:O.5₹N% Er:1.0€N%	16. 4	21. 1	32. 3
(41) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:O.5₹N% Nd:O.5₹N% Er:2.0₹N%	17. 3	21.7	30.8
(42) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Er Eu:O.5+N% Nd:O.5+N% Er:3.0+N%	20. 1	21. 3	28. 5
(43) CaAl 204: Eu, Nd, Er Eu: 0.5+1/% Nd: 0.5+1/% Er: 5.0+1/%	17.5	17.8	22. 0

【0068】とのような測定結果から、共賦活剤を複数 種混合すると、残光輝度が向上するものがあることが確 認された。また更に、その場合、Eu:0.5 モル%、N d: 0.5 モル%とした上で、他の共賦活剤も0.5 モル% 程度添加した場合が、最も優れた残光特性を示すことも 30 を経過した後の残光の発光スペクトルを示した。 確認された。次に金属元素(M)としてバリウムを用 い、賦活剤としてユウロビウムを用い、更に共賦活剤と してネオジウムあるいはサマリウムを用いた場合の蓄光 性蛍光体について、実施例7として説明する。 実施例7. BaAl, O.: Eu系蛍光体 ここでは、Euを0.5 モル%添加した上で、更にNdあ るいは5mを各々0.5モル%添加したものを、7-(1) , (2) として示す。

【0069】また図13には本蛍光体のうち、共賦活剤\*

\* としてネオジウムを用いたものの、励起スペクトル及び 刺激停止後30分を経過した後の残光の発光スペクトル を示した。更に図14には、共賦活剤としてサマリウム を用いたものの、励起スペクトル及び刺激停止後30分

【0070】発光スペクトルのピーク波長はいずれも約 500nmで緑色の発光であることから、表20には、 その残光特性を市販品で緑色に発光する乙nS:Cu蓄 光性蛍光体(根本特殊化学(株)製:品名GSS,発光 ピーク波長:530nm)と比較して、刺激停止後10 分、30分および100分後の残光強度を相対値で示し

[0071] 【表20】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. ZnS:Cu	1. 0	1. 0	1. 0
BaAl₂0₄:Eu,Nd Eu:0.5€1% Nd:0.5€1%	1.23	1. 14	0.885
BaA1204:Eu, Sm Eu:0.541% Sm:0.541%	0.982	0. 911	0.768

【0072】との表20から、BaAl、O、:Eu、NdはZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも刺激停止後30分程度は残光輝度に優れていることがわかる。またBaAl、O、:Eu、SmはZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも若干残光輝度が劣る結果が得られた。しかしながらEuあるいは他の共賦活剤を添加せず、BaAl、O、結晶のみで実験した結果、蛍光及び残光がまったく認められないことが確認されているので、Eu及びNdあるいはSm添加による賦活効果が得られることは明らかである

【0073】なお、BaAl、O、: Eu系蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。次に金属元素(M)として、カルシウムとストロンチウムとの混合物を用いた場合について、実施例8として説明する。

実施例8. Srx Ca<sub>1-x</sub> Al<sub>2</sub> O<sub>4</sub> 系蓄光性蛍光体の 合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さ 20 らに賦活剤としてユウロピウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g (0.08 モル)添加し、既述の方法によりでSr、Caュ-× A1 2 〇、系蛍光体試料を合成した。

【0074】得られた蛍光体の代表特性としてSr。。。 Ca。。。 A l 。 O 4 : E u , D y 蛍光体(E u O . 5 モ 30 ル%、 D y O . 5 モル%添加)の残光の発光スペクトル を調査した結果を図 1 5 に示した。図からSrの一部が Caに置換されるとその発光スペクトルは短波長側にシ フトし、SrA l 。 O 4 系蛍光体による発光とCaA l , O 4 系蛍光体の発光の中間色の残光を得られることが 明かとなった。

【0075】次に賦活剤および共賦活剤としてEuおよびDyをそれぞれ0.5モル%添加したSrx Ca<sub>1-x</sub> Al<sub>2</sub> O。系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図16に示した。この図16からいずれの蛍光体について40も図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。

【0076】次に金属元素(M)として、ストロンチウムとバリウムとの混合物を用いた場合について、実施例9として説明する。

実施例9. Sr<sub>x</sub> Ba<sub>1-x</sub> Al<sub>x</sub> O<sub>4</sub> 系蓄光性蛍光体の 合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸バリウムをそれぞ 元素のいずれかを0.5 モル%添加したものに、フラッれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さら 50 クスとして例えば硼酸を 5g(0.08 モル)添加し、既述

に賦活剤としてユウロビウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルチチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g (0.08 モル)添加し、既述の方法によりSr、Baュ-×A1,〇、系蛍光体試料を合成した。

32

【0077】得られた蛍光体の代表特性としてEue0.5 モル%、Dye0.5 モル%添加して調整した $Sr_xBa_{1-x}Al_xO_x$  系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図17 に示した。この図17 からいずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。

【0078】次に金属元素(M)として、ストロンチウムとマグネシウムとの混合物を用いた場合について、実施例10として説明する。

実施例10. Srx Mg<sub>1-x</sub> Al, O, 系蓄光性蛍光体 の合成とその特性

【0079】との図18から、ストロンチウム/マグネシウムが0.1/0.9の場合を除いて、いずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。次に金属元素(M)として、複数の金属元素を用い、かつ賦活剤としてユウロビウムを用い、更には共賦活剤を2種類用いた場合について、実施例11として説明する。

実施例11. Ca<sub>1-x</sub> Sr<sub>x</sub> Al<sub>x</sub> O<sub>4</sub> : Eu、Nd, X蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロビウム 0.5 モル%を、共賦活剤としてネオジウム 0.5 モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ランタン、ジスプロシウム、ホルミウムの元素のいずれかを 0.5 モル%添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g(0.08 モル)添加し、野浦

の方法によりでCa<sub>1-x</sub> Sr<sub>x</sub> Al<sub>1</sub> O<sub>4</sub>: Eu、N d, X系蛍光体試料 1 1 - (1) ~ (9) を合成し、その残 光特性を調査した。

33

【0080】まず、試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭 酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料に アルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム0. \* \*5モル%を、共賦活剤としてネオジウム0.5モル%を 加え、更に他の共賦活剤として、ランタンを0.5モル %添加したものを11-(1)~(3) として、表21に示

[0081]

【表21】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd	9. 87	14.0	25.0
11- (1) (Cao. 9 Sro. 1) Al 204: Eu, Nd, La	15. 2	17. 1	19.0
(2) (Cao., Sro. 2) Al 2O4: Eu, Nd, La	5. 53	4. 96	3. 35
(3) (Cao. 5 Sro. 5) Al <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, La	6.30	3. 08	測定限界

【0082】また試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸 カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にア ルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム0.5 20 【0083】

※モル%添加したものを11-(4)~(6) として、表22 に示す。

【表22】

モル%を、共賦活剤としてネオジウム0.5モル%を加

え、更に他の共賦活剤として、ジスプロシウムを0.5%

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaAl₂O₄: Eu, Nd	9. 87	14.0	25. 0
(4) (Cao. s Sro. 1) Al <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Dy	13. 2	14.6	20.4
(5) (Ca <sub>0. 7</sub> Sr <sub>0. 3</sub> ) Al <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Dy	8.00	7.46	9.05
(6) (Ca <sub>0. 5</sub> Sr <sub>0. 5</sub> ) Al <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Dy	3. 36	3. 08	測定限界

【0084】また試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸 カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にア ルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム0.5 モル%を、共賦活剤としてネオジウム0.5モル%を加 ★%添加したものを11-(7)~(9) として、表23に示

[0085]

【表23】

え、更に他の共賦活剤として、ホルミウムを0.5モル★

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaAl₂O₄:Eu,Nd	9. 87	14.0	25. 0
(7) (Ca <sub>0.9</sub> Sr <sub>0.1</sub> ) Al <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Ho	13.9	15.3	21. 4
(8) (Ca <sub>0. 7</sub> Sr <sub>0. 3</sub> ) Al <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Ho	8. 25	7.81	9. 95
(9) (Ca <sub>0. 5</sub> Sr <sub>0. 5</sub> ) Al <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Ho	2. 91	2.62	3. 65

【0086】とれらの測定結果から、金属元素(M) 50 が、カルシウム及びストロンチウムからなる複数の金属

元素 (M) を用い、賦活剤としてユウロビウムを添加 し、かつ複数の共賦活剤を添加した場合であっても、1 0分後輝度を含めて、CaSrS:Biに比べて優れて いることが確認できた。

実施例12. 耐湿特性試験

本発明により得られた蓄光性蛍光体の耐湿特性を調査し た結果を表24に示した。

\*【0087】との調査では、複数の蛍光体試料を、40 °C、95%RHに調湿した恒温恒湿槽中に500時間放 置しその前後における輝度変化を測定した。表から、い ずれの組成の蛍光体も湿度に対してほとんど影響を受け ず安定であることが分かる。

36

[0088]

【表24】

試料	試験前	試験後
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Dy (Eu:0.5 <del>t</del> 1/% Dy:0.5 <del>t</del> 1/%)	1. 0	1.01
CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd (Eu:0.541% Nd:0.541%)	1. 0	0.99
Sro. 5Cao. 5Al 2O4:Eu, Dy (Eu:0.541% Dy:0.541%)	1. 0	1.00
Sro. 5Bao. 5Al2O4:Eu, Dy (Eu:0.54N% Dy:0.54N%)	1. 0	0.99
Sro. 5Mgo. 6Al2O4:Eu,Dy (Eu:O.54N% Dy:O.54N%)	1. 0	1. 02

# 【0089】実施例13. 耐光性試験結果

本発明により得られた蓄光性蛍光体の耐光性試験を行な った結果を硫化亜鉛系蛍光体の結果と比較して表25に 示した。この試験は、JIS規格に従い、試料を飽和湿 度に調湿した透明容器内に入れ300Wの水銀灯下30

※の後の輝度変化を測定した。

【0090】表から従来の硫化亜鉛系蛍光体と比較して 極めて安定であることが分かる。

[0091]

【表25】

cmの位置で3時間、6時間及び12時間光照射し、そ※30

試 料	試験前	3時間後	6時間後	12時間後
Std . ZnS:Cu	1. 0	0. 91	0.82	0.52
SrAl <sub>z</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Dy (Eu: 0.5 H/% Dy: 0.5 H/%)	1. 0	1. 01	1.00	1. 01
CaAl 204 : Eu, Nd (Eu: 0.5 +1/% Nd: 0.5 +1/%)	1. 0	1.00	1.01	1.00
Sro. sCao. sAl2O4:Eu, Dy (Eu: 0. 541% Dy: 0. 541%)	1. 0	1. 00	0.99	1.00
Sro. 5Bao. 5Al 2O4:Eu, Dy (Eu: 0. 5+1% Dy: 0. 5+1%)	1. 0	1. 01	1. 01	1. 01
Sro. sMgo. sAlaO4:Eu,Dy (Eu:O.5tM% Dy:O.5tM%)	1. 0	1.00	1.00	0.99

【0092】とのような本発明による蓄光性蛍光体は、

プラスチック、ゴムあるいはガラス等に混入して使用す 種々の製品の表面に塗布して使用することもできるが、 50 ることもできる。更に、従来から使用されていた、硫化 (20)

物系蓄光性蛍光体に置き換えるて、例えば各種計器、夜 行時計の文字盤、安全標識板等の用途に用いると、その 長時間の高輝度残光特性から、極めて優れたものとな る。

【0093】また本蛍光体は、極めて優れた高輝度長残光特性を有することに加えて、酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れる点から、従来の用途に加えて、新たに下記のような用途が考えられる。

乗り物の表示: 飛行機、船、自動車、自転車、鍵あるい 10 は鍵穴

標識の表示: 道路交通標識、車線表示、ガードレールへの表示、漁業用ブイ、山道等の案内表示、門から玄関への案内表示、ヘルメットへの表示

屋外の表示:看板、建物等の表示、自動車の鍵穴表示

屋内の表示:電気器具のスイッチ類

文房具類:筆記具、夜光インキ類、地図、星座表

おもちゃ類:ジグソーパズル 特殊な利用:スポーツ用ボール

(時計等に用いる)液晶用のバックライト

放電管に使用するアイソトープの代替え

[0094]

【発明の効果】以上説明したように、本発明は、従来から知られている硫化物系蛍光体とは全く異なる新規の蓄光性蛍光体材料に関するものであり、市販の硫化物系蛍光体と比べても遥かに長時間、高輝度の残光特性を有し、更には酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れたものである。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】SrA1、O4: Eu蛍光体の結晶構造をXR 30 Dにより解析した結果を示したグラフである。

【図2】SrA1,O,:Eu蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図3】SrA1、O,: Eu蛍光体の残光特性をZn: S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図4】SrA1、O、: Eu 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図5】SrAl、O、: Eu、Dy蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

38

【図6】SrAl、O、: Eu, Dy蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図7】SrAl, O,: Eu, Nd 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図8】CaAl、O、: Eu系蛍光体の結晶構造をXRDにより解析した結果を示したグラフである。

【図9】CaAl、O、: Eu系蛍光体のうち共賦活剤 としてネオジウムあるいはサマリウムを用いた蛍光体の 熱発光特性を示したグラフである。

【図10】CaAl、O、: Eu系蛍光体のうち共賦活剤としてジスプロシウムあるいはトリウムを用いた蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図11】CaAl、O、: Eu系蛍光体の刺激停止後 5分を経過した後の発光スペクトルを示したグラフであ ス

【図12】CaAl, O, : Eu, Sm蛍光体及びCa 20 Al, O, : Eu, Nd蛍光体の残光特性をZn:S蛍 光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図13】BaAl、O、: Eu, Nd蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

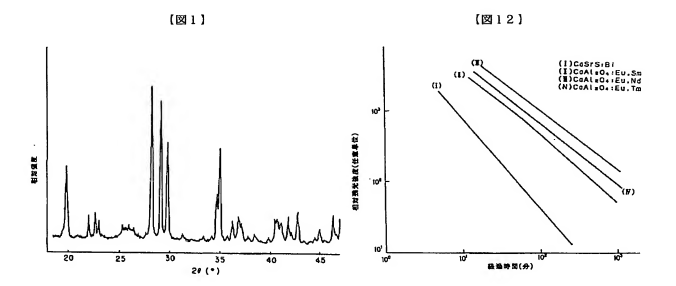
【図14】BaAl、〇、: Eu、Sm蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

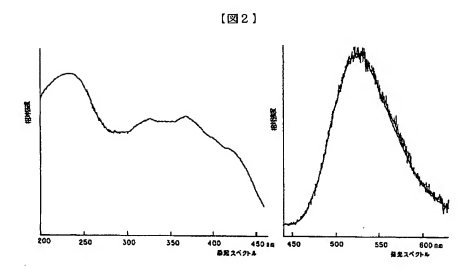
【図15】Sro., Cao., Al.O.: Eu. Dy蛍 光体の発光スペクトルを示したグラフである。

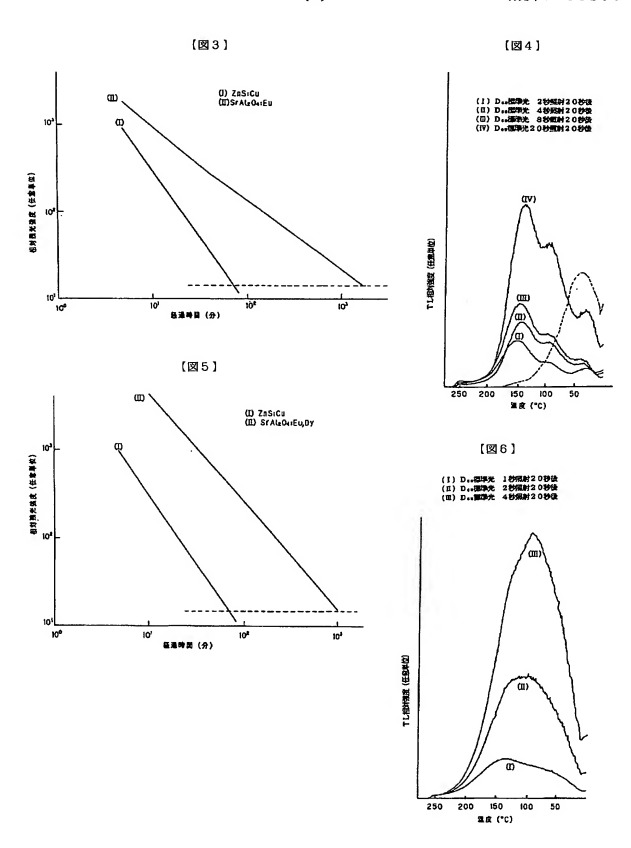
 【図16】Sr、Ca<sub>1-x</sub> Al, O, : Eu, Dy蛍光 体の残光特性をZn: S蛍光体及びCaSrS: Bi蛍 光体の残光特性と比較したグラフである。

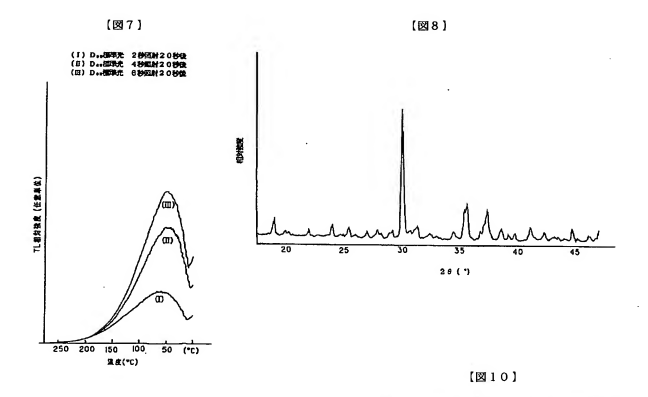
【図 17 】  $Sr_*$   $Ba_{1-*}$   $Al_*$   $O_*$  :  $Eu_*$  Dy 蛍光体の残光特性を $Zn_*$  : S 蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

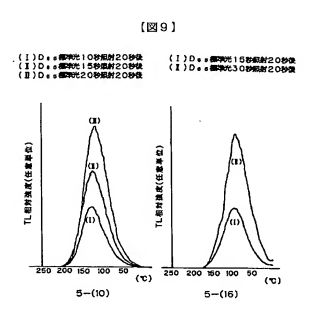
【図18】 $Sr_*Mg_{1-x}Al_*O_*:Eu_*Dy蛍光体の残光特性を<math>Zn:S蛍光体の残光特性と比較したグラフである。</code>$ 

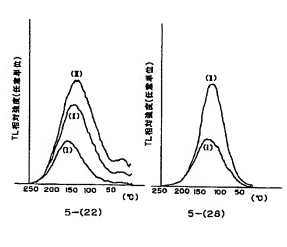






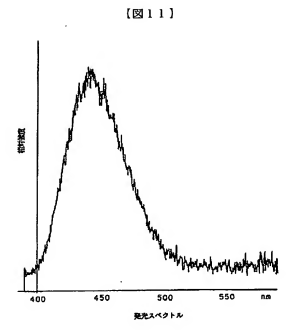


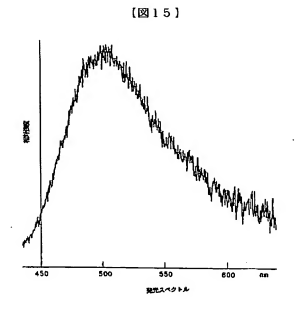


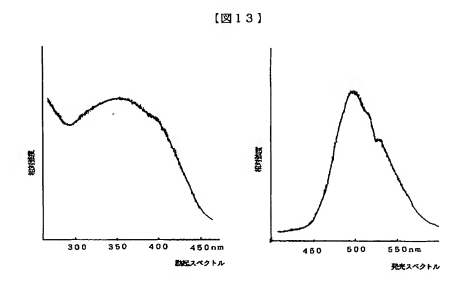


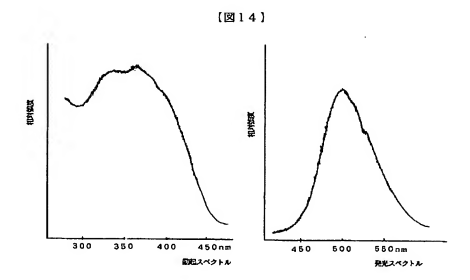
(I)Des標準光15秒限射20秒後 (I)Des標準光30秒照射20秒後

(1)Dss##光10秒度射20秒後 (I)Dss##光15秒度射20秒換 (I)Dss##光20秒度射20秒換

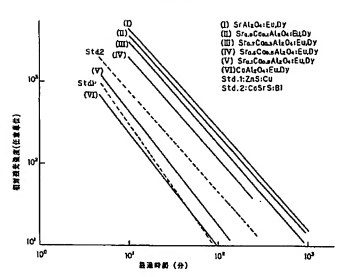


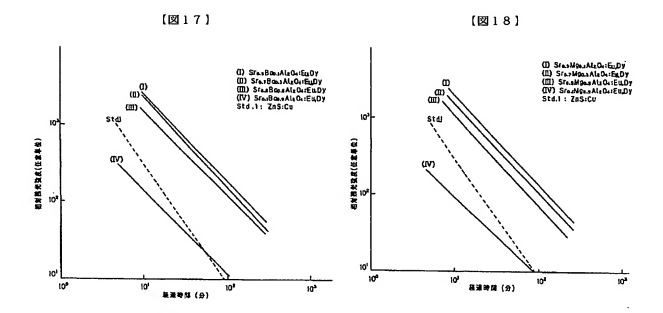












フロントページの続き

(72)発明者 青木 康充 東京都杉並区上荻 1 - 15-1 丸三ビル 根本特殊化学株式会社内

(72)発明者 松沢 隆嗣 東京都杉並区上荻 l - 15- l 丸三ビル 根本特殊化学株式会社内

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成8年(1996)10月15日

【公開番号】特開平7-11250

【公開日】平成7年(1995)1月13日

【年通号数】公開特許公報7-113

【出願番号】特願平6-4984

【国際特許分類第6版】

C09K 11/64 CPM

[FI]

C09K 11/64 CPM 9280-4H

#### 【手続補正書】

【提出日】平成7年5月31日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

【書類名】

明細書

【発明の名称】 蓄光性蛍光体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 MA 12 O4 で表わされる化合物で、M は、カルシウム、ストロンチウム、バリウムからなる群から選ばれる少なくとも1つ以上の金属元素からなる化合物を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロビウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジウム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、シスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の少なくとも1つ以上の元素を添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体。

【請求項2】 賦活剤としてのユーロビウムを、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以下添加したことを特徴とする請求項1記載の蓄光性蛍光体。【請求項3】 共賦活剤としてのランタン、セリウム、ブラセオジウム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の少なくとも1つ以上の元素を、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以下添加したことを特徴とする請求項1または2記載の蓄光性蛍光体。

【請求項4】 <u>Mにマグネシウムを添加した</u>ことを特徴 とする請求項1、2または3記載の蓄光性蛍光体。

【請求項5】室温で200~450nmの紫外線および可視光を照射する時、少なくとも50℃以上の高温域に熱発光のグロービークを有することを特徴とする請求項1、2、3または4記載の蓄光性蛍光体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は蓄光性蛍光体、特に屋内外で主に夜間表示用として利用可能な耐候性に優れると共に、極めて長時間の残光特性を有する新規の蓄光性蛍光体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】一般に蛍光体の残光時間は極めて短く、外部刺激を停止すると速やかにその発光は減衰するが、まれに紫外線等で刺激した後その刺激を停止した後もかなりの長時間(数10分~数時間)に渡り残光が肉眼で認められるものがあり、これらを通常の蛍光体とは区別して蓄光性蛍光体あるいは燐光体と呼んでいる。

【0003】との蓄光性蛍光体としては、CaS:Bi(紫青色発光),CaSrS:Bi(青色発光),ZnS:Cu(緑色発光),ZnCdS:Cu(黄色~橙色発光)等の硫化物蛍光体が知られているが、これらのいずれの硫化物蛍光体も、化学的に不安定であったり、耐光性に劣るなど実用面での問題点が多い。現在市場でもっぱら用いられる硫化亜鉛系蓄光性蛍光体(ZnS:Cu)も、特に湿気が存在すると紫外線により光分解して黒変したり輝度低下するため、屋外で直接日光に曝されるような用途での使用は困難であり、夜光時計や避難誘導標識、屋内の夜間表示等その用途は限定されていた。

【0004】またこの硫化亜鉛系蛍光体を夜光時計に用いる場合であっても、肉眼でその時刻を認識可能な残光時間は約30分から2時間程度であり、実用的には、蛍光体に放射性物質を添加しそのエネルギーで刺激して常時発光する自発光性の夜光塗料を用いざるを得ないのが現状であった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明者は、前述のどとき現状に鑑み、市販の硫化物系蛍光体に比べて遥かに長時間の残光特性を有し、更には化学的にも安定であり、かつ長期にわたり耐光性に優れる蓄光性蛍光体の提供を目的としたものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】従来から知られている硫化物系蛍光体とは全く異なる新規の蓄光性蛍光体材料としてユウロビウム等を賦活したアルカリ土類金属のアルミン酸塩に着目し、種々の実験を行った結果、この蓄光性蛍光体材料が、市販の硫化物系蛍光体に比べて遥かに長時間の残光特性を有し、更には酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れることが確認でき、従来の問題点がことごとく解消でき、放射能を含有しなくとも1晩中視認可能な夜光塗料あるいは顔料として、様々な用途に適用可能な長残光の蓄光性蛍光体を提供することが可能となることが明らかとなったものである。

【0007】前述したような蓄光性蛍光体として、請求 項1記載のものは、MA12 O4 で表わされる化合物 で、Mは、カルシウム、ストロンチウム、パリウムから なる群から選ばれる少なくとも1つ以上の金属元素から なる化合物を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロ ピウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセ オジウム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テ ルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、 ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の少 なくとも1つ以上の元素を添加したことを特徴とする。 【0008】請求項2記載の発明は、請求項1記載の蓄 光性蛍光体において、賦活剤としてのユーロビウムを、 Mで表わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20% 以下添加したことを特徴とする。また請求項3記載のも のは、請求項1または2記載の蓄光性蛍光体において、 共賦活剤としてのランタン、セリウム、プラセオジウ ム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウ <u>ム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、</u>ツリウ ム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の少なくと も1つ以上の元素を、Mで表わす金属元素に対するモル %で0.002 %以上20%以下添加したことを特徴とする。 【0009】更に請求項4記載のものは、請求項1、2 または3記載の蓄光性蛍光体に、Mにマグネシウムを添 加したことを特徴とする。また請求項5記載のものは、 請求項1、2、3または4記載の蓄光性蛍光体のうち で、特に、室温で200~450nmの紫外線および可 視光を照射する時、少なくとも50℃以上の髙温域に熱 発光のグローピークを有することを特徴とする。

【0010】またこれらの蓄光性蛍光体の合成に際しては、フラックスとしてたとえば硼酸を 1~10重量%の範囲で添加することができる。ここで添加量が、 1重量%以下であるとフラックス効果がなくなるし、10重量%を越えると固化し、その後の粉砕、分級作業が困難となる。

#### [0011]

【実施例】以下、MA12 O4 で表される本発明の実施例を、金属元素 (M) の種類、賦活剤としてのユウロビウムの濃度あるいは共賦活剤の種類及び濃度を種々変更

した場合について、順次説明する。最初に金属元素 (M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体について、実施例1として説明する。 実施例1. SrA12 O4: Eu蛍光体の合成とその特性

#### 試料 1-(1)

試薬特級の炭酸ストロンチウム146.1 g (0.99モル) およびアルミナ102 g (1モル) に賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム (Eu2 O3)で 1.76g (0.005モル)添加し、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素 - 水素混合ガス (97:3) 気流中 (流量:0.1 リットル毎分)で、1300で、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料1-(1)とした。

【0012】図1には、合成された蛍光体の結晶構造をXRD(X線回折)により解析した結果を示した。回折ビークの特性から得られた蛍光体はSrA12O4のスピネル構造を有することが明かとなった。図2には本蛍光体の励起スペクトル及び刺激停止後の残光の発光スペクトルを示した。

【0013】図から、発光スペクトルのピーク波長が約520nmの緑色の発光であることが明らかとなった。

次にとのSrA12 O4: Eu 蛍光体の残光特性を市販品で緑色に発光するZnS: Cu 蓄光性蛍光体(根本特殊化学(株)製:品名GSS,発光ピーク波長: 530 nm)の残光特性と比較して測定した結果を、図3および表2に示した。

【0014】残光特性の測定は、蛍光体粉末0.05g を内径8mmのアルミ製試料皿に秤り取り(試料厚さ: 0. 1g/cm2)、約15時間暗中に保管して残光を 消去した後、D65標準光源により200 ルックスの明るさ で10分間刺激し、その後の残光を光電子増倍管を用い た輝度測定装置で計測したものである。図3から明らか なように、本発明によるSrAl2O4:Eu蛍光体の 残光は極めて大きくその減衰もゆるやかであり、経過時 間とともにZnS:Cu蓄光性蛍光体との残光強度差が 大きくなることが分かる。また図中に、肉眼で充分に認 識可能な発光強度のレベル(約0.3mCd/m2の輝 度に相当)を破線で示したが、このSrAl2O4:E u 蛍光体の残光特性から約24時間後でもその発光が認 識可能であると推定される。実際に刺激後15時間経過 したこのSrAl2 O4: Eu蛍光体を肉眼で観察した ところその残光を充分に確認することができた。

【0015】また表2中の試料1-(1) には、刺激停止後10分、30分および100分後の残光強度をZnS:Cu蓄光性蛍光体の強度に対する相対値で示した。

この表から本発明によるSrAl2〇4:Eu蛍光体の残光輝度は10分後でZnS:Cu蓄光性蛍光体の2.9倍であり100分後では17倍であることが分かる。さらに本発明によるSrAl2〇4 :Eu蛍光体を光刺激した際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカーブ)をTLDリーダー(KYOKKO TLD-2000システム)を用いて調査した結果を図4に示した。図から本蛍光体の熱発光は約40℃、90℃、130℃の3つのグロービークからなり約130℃のビークがメイングロービークであることが分かる。図中の破線で示したZnS:Cu蓄光性蛍光体のメイングロービークが約40℃であるこ\*

\*とに照らして、本発明によるSrAl2O4:Eu蛍光体の50°C以上の高温に相当する深い捕獲準位が残光の時定数を大きくし、長時間にわたる蓄光特性に寄与していると考えられる。

【0016】試料1-(2)~1-(7)

次に前述と同様の方法で、ユウロビウムの濃度を変化させた表1で表した配合比のSrA12O4:Eu 蛍光体 試料(試料 $1-(2)\sim(7)$ ) を調整した。

[0017]

【表1】

試料	原料	配合	比
	炭酸ストロンチウム	アルミナ	酸化 ユウロビウム
試料1-(2)	0.99998 FM	1.0 <del>t</del> h	O. 00001モル
(3)	0.9999	1.0	0.00005
(4)	0.995	1.0	0.0025
(5)	0.97	1.0	0.015
(6)	0.90	1.0	0.05
(7)	0.80	1.0	0.1

【0018】 この試料 1-(2) ~(7) の残光特性を調査した結果を、1-(1) の残光特性を調査した結果と共に、表2中に示した。この表2から、Euの添加量が0.005~0.1 モルの範囲であると、10分後の輝度を含めてZ n S: C u 蓄光性蛍光体よりも残光特性に優れていることがわかる。ただEuの添加量が0.00002 モルの場合、あるいは0.2 モルの場合であっても、刺激停止後30分以上経過することによって、Z n S: C u 蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることもわかる。

【0019】またEuが高価であることから、経済性及び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮すると、Euを<u>0.2</u>モル(<u>20</u>モル%)以上にすることに余り意味がないこととなる。逆に、残光特性から判断す

ると、E u が 0.0002 モル (0.002 モル%) から 0.001 モル (0.01 モル%) の間では、10分後輝度で Z n S: C u 蓄光性蛍光体よりも輝度で劣るものの、刺激停止後30分以上経過することによって、 Z n S: C u 蓄光性蛍光体よりも大きい輝度が得られることから、賦活剤として用いる E u の添加効果が明らかである。

【0020】更に、SrAl2O4:Eu蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。

[0021]

【表2】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料1-(1)	2.90	6.61	17.0
(2)	0.41	1.20	3.10
(3)	0.56	1.50	4.80
(4)	2.40	4.50	13.5
(5)	3.01	7.04	19.2
(6)	1.10	2.70	10.3
(7)	0.32	1. 11	3.02

【0022】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、更に共賦活剤としてジスプロシウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例2として説明する。実施例2. SrA 12 O4 : Eu 、Dy 蛍光体の合成とその特性試料 2-(1)

試薬特級の炭酸ストロンチウム144.6 g(0.98モル)およびアルミナ102 g(1モル)に賦活剤としてユウロビウムを酸化ユウロビウム(Eu2 O3)で1.76g(0.005 モル)を更に共賦活剤としてジスプロシウムを酸化ジスプロシウム(Dy203)で1.87g(0.005 モル)添加し、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5g(0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素-水素混合ガス(97:3)気流中(流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料2-(1)とした。

【0023】との蛍光体の残光特性を前述と同様の方法で調査した結果を図5および表4の試料2-(1) に示した。図5から明らかなように、本発明によるSrAl2O4:Eu,Dy蛍光体の残光輝度、特にその残光初期時の輝度はZnS:Cu蓄光性蛍光体と比較して極めて高く、またその減衰の時定数も大きいことから、画期的な高輝度蓄光性蛍光体であることが分かる。図中に示し

た視認可能な残光強度レベルとこのSrAl2O4:Eu, Dy蛍光体の残光特性から約16時間後でもその発光を識別可能である。

【0024】表4には、刺激後10分、30分、100分後の残光強度を2nS:Cu蓄光性蛍光体の強度に対する相対値で示しているが、表から本発明によるSrA12O4:Eu, Dy蛍光体の残光輝度は10分後で2nS:Cu蓄光性蛍光体の12.5倍であり100分後では37倍であることが分かる。さらに本発明によるSrA12O4:Eu, Dy蛍光体を光刺激した際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカーブ)を調査した結果を図6に示した。図6および図4から、共賦活剤として添加したDyの作用により熱発光のメイングローピーク温度が130℃から90℃に変化したことが分かる。この90℃の温度に相当する捕獲準位からの大きな発光が、SrA12O4:Eu蛍光体と比較して、その残光初期時に高い輝度を示す原因と考えられる。

【0025】試料2-(2)~(7)

次に前述と同様の方法で、ジスプロシウムの濃度を変化させた表3で表した配合比のSrAl2O4:Eu,Dy蛍光体試料(試料 $2-(2)\sim(7)$ )を調整した。

[0026]

【表3】

試料	原	料	配 合 比	
	炭酸ストロンチウム	アルミナ	酸化 ユウロヒウム	酸化 ジスプロシウム
試料2-(2)	0.98998 th	1.1 th	0.005 <del>t</del> r	0.00001 <del>t</del> /
(3)	0.9899	1.0	0.005	0. 00005
(4)	0. 985	1.0	0.005	0. 0025
(5)	0.94	1.0	0.005	0. 025
(6)	0.92	1.0	0.005	0. 035
(7)	0.79	1.0	0. 005	0.10

【0027】この試料2-(2)~(7)の残光特性を調査した結果を、2-(1)の残光特性を調査した結果と共に、表4に示した。この表4から、共賦活剤としてのDyの添加量は、10分後輝度を含めて<math>2nS:Cu 蓄光性蛍光体よりもはるかに優れていることを基準とすると、 $0.005\sim0.1$  モルが最適であることがわかる。ただDyの添加量が0.0002 モルの場合であっても、刺激停止後30分以上経過することによって、2nS:Cu 蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることから、賦活剤及び共賦活剤として用いたEu 及びDyの添加効果が明らかである。またDyが高価\*

\*であることから、経済性及び濃度クエンチングによる残 光特性の低下を考慮すると、Dyを<u>0.2</u>モル(<u>20</u>モ ル%)以上にすることに余り意味がないこととなる。 【0028】なお、SrAl2O4:Eu、Dy蛍光体 は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光 体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れる ものである(表24及び25参照)。

【0029】 【表4】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料2-(1)	12.5	19.6	37.0
(2)	0.943	1. 57	2.00
(3)	1.5	1. 7	2. 1
(4)	11.7	17. 3	22. 1
(5)	20.4	28. 8	40.2
(6)	18.6	26. 3	36. 4
(7)	1.95	2. 66	3.30

【0030】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、更に共賦活剤としてネオジウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例3として説明する。

実施例3. SrAl2 O4: Eu、Nd蛍光体の合成と その特性

試料3-(1)~(7)

前述と同様の方法で、ネオジウムの濃度を変化させた表 5 で示した配合比のS r A 1 2 O 4 : E u 、N d % % 体試料(試料 3 - (1)  $\sim$  (7) )を調整した。

[0031]

【表5】

試料	原	料图	记合比	
an 44	炭酸ストロンチウム	Part	酸化 ユウロビウム	酸化 ネオシウム
試料3-(1)	0.98998 <del>t</del> ル	1.0 EN	0.005 <del>t</del> h	0.00001 <del>t</del> #
(2)	0.9899	1.0	0. 005	0.00005
(3)	0.985	1.0	0. 005	0.0025
(4)	0.980	1.0	0. 005	0.005
(5)	0.94	1.0	0. 005	0.025
(6)	0.92	1.0	0. 005	0.035
(7)	0.79	1.0	0. 005	0.10

【0032】 これらの試料3-(1)~(7)の残光特性を \* 【表6】 調査した結果を、表6に示した。

[0033]

\*

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料3-(1)	0.71	0. 91	1.12
(2)	0.73	1.02	1.25
(3)	6.20	8.50	11.14
(4)	9. 05	11.75	14.29
(5)	9. 01	11.55	13.98
(6)	8.50	10.21	11.96
(7)	2.35	2.54	2.86

【0034】この表6から、共賦活剤としてのNdの添加量が0.005~0.2 モルの範囲であると、10分後の輝度を含めてZnS: Cu蓄光性蛍光体よりも残光特性に優れていることがわかる。ただNdの添加量が0.00002 モルの場合であっても、刺激停止後60分程度を経過することによって、ZnS: Cu蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることから、賦活剤及び共賦活剤として用いたEu及びNdの添加効果が明らかである。またNdが高価であることから、経済性及び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮すると、Ndを0.2 モル(20 モル%)以上にすることに余り意味がないこととなる。

【0035】なお、SrAl2 O4: Eu、Nd蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。さらに本発明によるSrAl2 O4: Eu、Nd蛍光体を光刺激した際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカーブ)

を、試料3-(4) について調査した結果を図7に示した。図から共賦活剤としてNdを添加した蛍光体の熱発光のメイングローピーク温度は約50℃であることが分かる。次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤として、ランタン、セリウム、ブラセオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例4として説明する。

【0036】またことで、賦活剤及び各共賦活剤については、ユーロビウム及びネオジウムあるいはジスプロシウムを用いた場合の例から、金属元素(M)に対して各々0.01モル程度添加した場合に高い残光輝度が得られることを考慮して、賦活剤のEu濃度1モル%(0.01モル)、共賦活剤の濃度1モル%(0.01モル)の試料についてのみ例示した。

実施例4. SrAl2 O4: Eu系蛍光体におけるその

#### 他の共賦活剤の効果

既述の方法で、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジウム、サマリウム、ガドリニウム、<u>テルビウム</u>、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスを添加した 蛍光体試料についてその残光特性を調査した結果を表7 に示した。

【0037】この表7から明らかなように、標準として 用いた市販のZnS:Cu蛍光体の残光特性と比較し て、いずれのSrAl2O4:Eu系蛍光体試料も、刺\* \* 激停止後30分乃至100分以上の長時間を経過すると 残光特性が向上するので、充分実用レベルにあることが 分かる。なお、SrAl2O4: Eu系蛍光体は酸化物 系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べ て化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものであ る(表24及び25参照)。

[0038]

【表7】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
SrA1₂0₄:Eu, La	0.33	0.74	1.14
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Ce	0.46	0.93	1.35
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Pr	1. 24	2.63	7. 51
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sm	3.40	4.82	9. 0
SrA1₂0₄:Eu, Gd	0.51	1.30	2. 27
SrAl₂O₄:Eu, Tb	1.46	2. 81	7.54
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Ho	1.06	2.09	6.29
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Er	0.63	1.43	3. 18
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Tm	0.81	1.53	3. 28
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Yb	0.61	1. 28	2.99
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Lu	0.49	1.01	3. 40
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Mn	0.81	1.86	5. 57
SrA1204:Eu, Sn	1.93	3. 61	7. 92
SrA1204:Eu, Bi	0.72	1.77	5. 55

【0039】次に金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体、及び金属元素としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジウム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、デルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つの元素を用いた場合を、実施例5として説明する。

実施例5. CaAl2 O4: Eu系蓄光性蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸カルシウムおよびアルミナに賦活剤としてユウロビウムを酸化ユウロビウム(Eu2 O3)として加えただけのもの、これに共賦活剤として、ランタン、

セリウム、ブラセオジウム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、 $\frac{F}{N}$  ビスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかをそれぞれその酸化物で添加したものに対して、更にフラックスとしてたとえば硼酸を 5g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素 - 水素混合ガス (97:3) 気流中(流量:0.1リットル毎分)で、1300°C、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料5-(1)~(42)とした。

【0040】なおここで得られた試料5-(2)のXRD 解析の結果を図8に示した。図からこの蛍光体は、単斜 晶系のCaAl2O4 結晶からなることが明らかとなっ た。次に、代表例として共賦活剤にネオジウム、サマリウム、シスプロシウム、トリウムを用いた試料5 - (10)、5 - (16)、5 - (22)及び5 - (28)について、その熱発光特性(グローカーブ)を調査した結果を図9及び図10に示した。いずれも50℃以上の高温域にグロービークがあることから、これらの蛍光体が長い残光特性を有することが示唆されている。さらに試料についてその残光の発光スペクトルを測定したところ、図11で示したようにいずれの蛍光体もその発光ピーク波長は約442nmの青色発光であった。

【0041】そこで従来から市販されている青色発光の 蓄光性蛍光体のCaSrS:Bi(商品名BA-S:根本特殊化学(株)製 発光波長454nm)を標準としてそれぞれの残光特性を相対的に比較調査した結果を表 8乃至表13に示した。表8からCaAl2O4:Eu 蛍光体については、Euが0.01セル(1.0モル%)の場合、残光初期時の輝度は低いものの100分後で市販標準品とほぼ同等に近い輝度が得られるものがあ\*

\* り、更に表9乃至表13に示すように、共賦活剤を添加することにより大きく増感され、いずれの共賦活剤を用いても充分実用性の高い蛍光体を得ることができた。特にNd、SmおよびTmについてはその添加効果が極めて大きく市販品より一桁以上明るい超高輝度の青色発光の蓄光性蛍光体が得られることが明かであり画期的な蛍光体といえる。図12にはこのNd、SmおよびTmを共賦活することにより得られた高輝度蛍光体の長時間に亘る残光特性を調査した結果を示した。

【0042】なお、詳細には金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体として、5-(1)~(6) に示した蓄光性蛍光体の残光特性について表8に示した。

【0043】 【表8】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
5-(1) CaA1204:Eu (Eu: 0.002托%)	0.18	0.16	0.14
(2) CaA1₂0₄:Eu (Eu: 0.02€N%)	0.21	0.18	0.17
(3) CaA1204:Eu (Eu: 0.2 代於)	0.25	0.27	0.35
(4) CaA1204:Eu (Eu: 1.0 £ለ%)	0.41	0.60	0.90
(5) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu (Eu: 5.0 FN%)	0.37	0.45	0. 65
(6) CaA1₂0₄:Eu (Eu:20 €N%)	0.25	0. 28	0.39

【0044】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤としてネオジウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(7)~(12)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表9に示

した。 【0045】 【表9】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(7) CaAl₂O₄:Eu,Nd) (Eu:1.O€IX Nd:0.002€IX)	0.53	0. 78	1.01
(8) CaAl₂O₄:Eu, Nd) (Eu:1.0€M% Nd:0.02€M%)	1.05	1.53	2.60
(9) CaAl₂O₄:Eu, Nd (Eu:1.O€N% Nd:0.2 €N%)	8. 68	11.8	20.3
(10) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd (Eu:1.04N% Nd:1.0 4N%)	9.87	14. 0	25. 0
(11) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd (Eu:1.0+1/2 Nd:5.0 +1/2)	3. 18	4. 51	8. 05
(12) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd (Eu:1. O+1/% Nd: 20 +1/%)	0.84	1. 18	2.02

\* した。

[0047]

【表10】

【0046】更に金属元素(M)としてカルシウムを用 い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤として サマリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(1 3)~(18)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表10に示\*

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(13) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sm (Eu:1.0+1/% Sm:0.002+1/%)	0.71	0.98	1.23
(14) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Sm (Eu:1.0+1/% Sm: 0.02+1/%)	0.94	1.43	2.55
(15) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sm (Eu:1.0 <del>U</del> / <del>X</del> Sm: 0.2 <del>U</del> / <del>X</del> )	4. 21	6. 32	11.30
(16) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Sm (Eu:1.Oth% Sm: 1.O th%)	4.61	7.00	12.5
(17) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sm (Eu:1.0+1/% Sm: 5.0 +1/%)	2.14	3. 25	5.80
(18) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Sm (Eu:1.0+1/% Sm:20 +1/%)	0.63	0.96	1.71

【0048】また金属元素(M)としてカルシウムを用 い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤として ジスプロシウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5 に示した。 [0049]

【表11】

- (19)~(24)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表11

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(19) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Dy (Eu:1.0£M Dy:0.002£M)	0.30	0.24	0. 20
(20) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Dy (Eu:1.0长版 Dy: 0.02长版)	0.41	0.39	0.35
(21) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Dy (Eu:1.0t//// Dy: 0.2 t/////)	0.52	0.60	0.76
(22) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Dy (Eu:1.0+1/% Dy: 1.0 +1/%)	0.76	0.90	1. 25
(23) CaAl₂O₄:Eu, Dy (Eu:1.Ot/1% Dy: 5.0 t/1%)	0.84	1. 18	1.76
(24) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Dy (Eu:1.0+1/2 Dy:20 +1/2)	0.50	0.58	0.76

【0050】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤として

[0051]

\* た。

【表12】

ツリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5 - (25) ~(30)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表12に示し\*

T		
10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
1. 0	1. 0	1.0
1.04	1.36	1.81
2. 09	2.65	3. 75
4. 89	5. 78	8. 70
6.55	9.04	18.6
0.634	1.19	2. 68
0. 151	0. 358	0.755
	1. 0 1. 04 2. 09 4. 89 6. 55 0. 634	1. 0 1. 0   1. 04 1. 36   2. 09 2. 65   4. 89 5. 78   6. 55 9. 04   0. 634 1. 19

【0052】なお金属元素としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジウム、ガドリニウム、<u>テルビウム</u>、ホルミウム、エルビウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(31)~(42)に示した蓄光性蛍光体の残光特性をまとめて表13に示し

た。

【0053】なおこの5-(31)~(42)化示した蓄光性蛍光体では、賦活剤としてのユーロビウム及び他の共賦活剤は共化、1年ル%づつ添加したものである。

[0054]

【表13】

試 料	10 04645	00 (7.65.45)	4000000
試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(31) CaAl₂O₄:Eu,La (Eu:1.0+1/% La:1.0+1/%)	0.52	0. 67	0.81
(32) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Ce (Eu:1.0H/% Ce:1.0H/%)	0.84	1. 23	1.96
(33) CaAl₂O₄:Eu,Pr (Eu:1.0+1/% Pr:1.0+1/%)	0. 58	0.82	1. 13
(34) CaAl₂O₄:Eu,Gd (Eu:1.0€M% Gd:1.0€M%)	0.66	0. 91	1. 26
(35) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, To (Eu:1.0+M% Tb:1.0+M%)	0.84	1. 31	2. 08
(36) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Ho (Eu:1.0 <del>1</del> /1/2 Ho:1.0 <del>1</del> /1/2)	0.98	1. 33	2.39
(37) CaAl₂O₄:Eu,Er (Eu:1.0+1/% Er:1.0+1/%)	0.56	0.76	0.98
(38) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Yb (Eu:1.0 <del>1</del> 1/% Yb:1.0 <del>1</del> 1/%)	0.70	0. 91	1. 28
(39) CaAl₂O₄:Eu,Lu (Eu:1.0₹/% Lu:1.0₹/%)	0.68	0.90	1. 24
(40) CaAl₂O₄:Eu,Mn (Eu:1.0₹//% Mn:1.0₹//%)	0.31	0.42	0.58
(41) CaAl₂O₄:Eu,Sn (Eu:1.0₹#% Sn:1.0₹#%)	0.45	0.58	0.73
(42) CaAl₂0₄:Eu,Bi (Eu:1.0+1/% Bi:1.0+1/%)	0.25	0.33	0.48

【0055】次に金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、共賦活剤としてネオジウムを用いるものの、同時に他の共賦活剤も添加した場合を実施例6として説明する。

実施例6. CaAl2O4:Eu, Nd系蓄光性蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸カルシウムおよびアルミナに賦活剤としてユウロビウムを酸化ユウロビウム(Eu2〇3)として加え、これに共賦活剤としてネオジウムを加えたもの、及び、更に他の共賦活剤として、ネオジウム以外のランタン、セリウム、プラセオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかをそれぞれその酸化物で添加したものに、フラックスとしてたとえば

硼酸を 5g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素 - 水素混合ガス (97:3) 気流中(流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料6-(1)~(43)とした。

【0056】 CCでは、まず最初に、Eu: 1 モル%、Nd: 1 モル%、他の共賦活剤:1 モル%として、各種 蛍光体試料を調整して、10分後輝度、30分後輝度及び100分後輝度を測定した。その結果を、6-(1) ~(15)として、表14 に示す。

[0057]

【表14】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaA1204:Eu,Nd	9. 87	14.0	25.0
6- (1) CaAl <sub>8</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, La	20.6	23. 2	29. 5
(2) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu, Nd, Ce	12. 7	17. 5	26. 9
(3) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Pr	13. 3	18. 1	27.7
(4) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Sm	8.20	12.6	22. 6
(5) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Gd	16. 7	21. 3	33.5
(6) CaAl <sub>B</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Tb	13.8	17. 2	25. 5
(7) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Dy	14.8	18. 9	30.8
(8) CaAl 204: Eu, Nd, Ho	16.5	21.6	34.3
(9) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Er	15.9	21.0	33. 8
(10) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Tm	4. 17	6. 69	13.4
(11) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Yb	11.0	16. 9	27. 9
(12) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Lu	10.2	15. 2	25. 2
(13) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Mn	6. 45	8.01	11.9
(14) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Sn	11.4	14. 1	21.2
(15) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Bi	10.6	13.5	21.4

【0058】 この測定結果から、ネオジウムと共に添加する共賦活剤の中で、残光輝度が特に優れるものとしては、ランタン、ジスプロシウム、ガドリニウム、ホルミウム、エルビウム等であることが確認された。そこで次に、Eu: 1 モル%、Nd: 1 モル%とした上で、ランタンの濃度を、0.2 モル%から20 モル%に変えて実

験を行った。その結果を、6-(16)~(21)として、表15に示す。

[0059]

【表15】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.0	1. 0	1. 0
(16) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd Eu:1. O <del>L</del> M% Nd:1. O <del>L</del> M%	9. 87	14: 0	25. 0
(17) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,La Eu:1.OtN% Nd:1.OtN% La:0.2tN%	14. 1	18. 2	29. 3
(18) CaAl₂O₄:Eu,Nd,La Eu:1.O€N% Nd:1.O€N% La:0.6€N%	15. 5	18. 9	28. 5
(1) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,La Eu:1.O <del>E</del> N% Nd:1.O <del>E</del> N% La:1.O <del>E</del> N%	20.6	23. 2	29. 5
(19) CaAl₂O₄:Eu,Nd,La Eu:1.O€M% Nd:1.O€M% La:2.O€M%	1.42	1.05	0.858
(20) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, La Eu:1.0+N% Nd:1.0+N% La:4.0+N%	湖定限界		
(21) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,La Eu:1.0+A% Nd:1.0+A% La:20 +A%		測定限界	

【 $0\,0\,6\,0$ 】 $E\,u: 1$ モル%、 $N\,d: 1$ モル%とした上 \* 【 $0\,0\,6\,1$ 】 で、ジスプロシウムの濃度を、0.2モル%から $2\,0$ モ 【表 $1\,6$ 】 ル%に変えて実験を行った。その結果を、 $6-(22)\sim(2$  力として、表 $1\,6$ に示す。 \*

武"料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.0	1. 0	1. 0
(22) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd Eu:1.0 <del>E</del> M% Nd:1.0 <del>E</del> M%	9. 87	14.0	25. 0
(23) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Dy Eu:1.OHA% Nd:1.OHA% Dy:0.2HA%	4. 32	6.76	12.0
(24) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Dy Eu:1.O <del>4</del> 0% Nd:1.O <del>4</del> 0% Dy:0.6 <del>4</del> 0%	8. 91	14.0	24. 2
(7) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Dy Eu:1.0 <del>E</del> M% Nd:1.0 <del>E</del> M% Dy:1.0 <del>E</del> M%	14. 8	18. 9	30.8
(25) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Dy Eu:1.O±M% Nd:1.O±M% Dy:2.O±M%	12.1	18. 3	27. 8
(26) CaAl₂O₄: Eu, Nd, Dy Eu:1.0€M% Nd:1.0€M% Dy:4.0€M%	7. 49	10.3	16. 0
(27) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Dy Eu:1.04A% Nd:1.04A% Dy:20 +A%	1.84	1.29	0.998

【0062】Eu:1モル%、Nd:1モル%とした上 【0063】 で、ガドリニウムの譲度を、0.2モル%から20モル 【表17】%に変えて実験を行った。その結果を、 $6-(28)\sim(32)$ として、表17に示す。

試. 科	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaAl 204: Eu, Nd Eu: 1. O+M% Nd: 1. O+M%	9.87	14.0	25. 0
(28) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Gd Eu:1.OEN% Nd:1.OEN% Gd:0.2EN%	11.8	17. 4	30.0
(29) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Gd Eu:1. DEN% Nd:1. DEN% Gd:0. GEN%	12.7	17. 8	29. 8
(5) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Gd Eu:1.0\% Nd:1.0\% Gd:1.0\%	16. 7	21.3	33. 5
(30) CaAl₂O₄: Eu, Nd, Gd Eu:1.0€M% Nd:1.0€M% Gd:2.0€M%	10.8	15. 7	26. 5
(31) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Gd Eu:1. O <del>L</del> N% Nd:1. O <del>L</del> N% Gd:4. O <del>L</del> N%	18. 0	21.7	29. 5
(32) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Gd Eu:1.0 <del>1</del> /1/2 Nd:1.0 <del>1</del> /1/3 Gd:20 <del>1</del> /1/3	1.01	0.764	0.590

 $\{0\,0\,6\,4\}$  E  $u: \underline{1}$  モル%、N  $d: \underline{1}$  モル%とした上で、ホルミウムの濃度を、 $\underline{0}$  ・  $\underline{2}$  モル%から  $\underline{2}$   $\underline{0}$  モル% に変えて実験を行った。その結果を、 $6-(33)\sim(37)$ として、表 $1\,8$  に示す。

\*【0065】 【表18】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.0	1. 0	1. 0
CaA1₂04:Eu, Nd Eu:1.0€1/% Nd:1.0€1/%	9. 87	14.0	25. 0
(33) CaAl 204: Eu, Nd, Ho Eu:1.041% Nd:1.041% Ho:0.241%	10.4	14.4	25. 3
(34) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Ho Eu:1.040% Nd:1.040% Ho:0.640%	12.0	16. 2	27. 0
(8) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Nd,Ho Eu:1.0 <del>1</del> 1/8 Nd:1.0 <del>1</del> 1/8 Ho:1.0 <del>1</del> 1/8	16. 5	21.6	34. 3
(35) CaAl 204: Eu, Nd, Ho Eu:1.040% Nd:1.040% Ho:2.040%	13. 4	16. 9	26. 3
(36) CaAl 204: Eu, Nd, Ho Eu: 1.0EM% Nd: 1.0EM% Ho: 4.0EM%	13.3	16. 0	23. 5
(37) CaAl 204: Eu, Nd, Ho Eu: 1. Oth/% Nd: 1. Oth/% Ho: 20 th/%	1.20	0.914	0. 782

[0066] E u: 1 モル%、Nd: 1 モル%とした上で、エルビウムの濃度を、0.2 モル%から 10 モル% に変えて実験を行った。その結果を、6-(38)~(43)として、表19 に示す。

【0067】 【表19】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaAl₂O₄:Eu,Nd Eu:1.O€N% Nd:1.O€N%	9. 87	14. 0	25. 0
(38) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:1.0+M% Nd:1.0+N% Er:0.2+A%	10.7	15. 1	27. 0
(39) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:1.OtA% Nd:1.OtA% Er:0.6tA%	10.3	14. 0	24. 0
(9) CaAl₂O.:Eu,Nd,Er Eu:1.O€A% Nd:1.O€A% Er:1.O€A%	15.9	21.0	33. 8
(40) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:1.OtM% Nd:1.OtM% Er:2.OtM%	16.4	21.1	32. 3
(41) CaAl₂O₄:Eu,Nd,Er Eu:1.OtA% Nd:1.OtA% Er:4.OtA%	17. 3	21.7	30. 8
(42) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Er Eu:1.0+N% Nd:1.0+N% Er:6.0+N%	20.1	21.3	28. 5
(43) CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Er Eu:1. O+A% Nd:1. O+A% Er:10 +A%	17. 5	17.8	22. 0

[0068] このような測定結果から、共賦活剤を複数種混合すると、残光輝度が向上するものがあることが確認された。また更に、その場合、Eu:1モル%、Nd:1モル%とした上で、他の共賦活剤も1モル%程度添加した場合が、最も優れた残光特性を示すことも確認された。次に金属元素(M)としてバリウムを用い、賦活剤としてユウロビウムを用い、更に共賦活剤としてネオジウムあるいはサマリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例7として説明する。

実施例7. BaA12 O4: Eu系蛍光体 とこでは、Euを0.5 モル%添加した上で、更にNdあるいはSmを各々1モル%添加したものを、7-(1), (2) として示す。

【0069】また図13には本蛍光体のうち、共賦活剤 としてネオジウムを用いたものの、励起スペクトル及び\* \*刺激停止後30分を経過した後の残光の発光スペクトルを示した。更に図14には、共賦活剤としてサマリウムを用いたものの、励起スペクトル及び刺激停止後30分を経過した後の残光の発光スペクトルを示した。

【0070】発光スペクトルのピーク波長はいずれも約500nmで緑色の発光であることから、表20には、その残光特性を市販品で緑色に発光するZnS:Cu蓄光性蛍光体(根本特殊化学(株)製:品名GSS、発光ピーク波長:530nm)と比較して、刺激停止後10分、30分および100分後の残光強度を相対値で示した。

【0071】 【表20】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. ZnS:Cu	1. 0	1. 0	1. 0
BaA1 <sub>2</sub> 04:Eu, Nd Eu:1.0€#% Nd:1.0€#%	1.23	1. 14	0.885
BaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> :Eu,Sm Eu:1.047% Sm:1.047%	0.982	0.911	0.768

【0072】 この表20から、BaAl2 O4: Eu, NdはZnS: Cu蓄光性蛍光体よりも刺激停止後30分程度は残光輝度に優れていることがわかる。またBaAl2 O4: Eu, SmはZnS: Cu蓄光性蛍光体よりも若干残光輝度が劣る結果が得られた。しかしながEuあるいは他の共賦活剤を添加せず、BaAl2 O4結晶のみで実験した結果、蛍光及び残光がまったく認めら

れないことが確認されているので、Eu及びNdあるいはSm添加による賦活効果が得られることは明らかである。

【0073】なお、BaA12 O4: Eu系蛍光体は酸化物系であるととから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。次に金属元素(M)と

して、カルシウムとストロンチウムとの混合物を用いた 場合について、実施例8として説明する。

実施例8. SrX Ca1-X Al2 O4 系蓄光性蛍光体の 合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロビウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジウム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テリビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g (0.08 モル)添加し、既述の方法によりでSrx Cal-XAl2 O4系蛍光体試料を合成した。

【0074】得られた蛍光体の代表特性としてSr០.5 Ca0.5 A 12 O4 : Eu, Dy蛍光体(Euleル %、 Dyl モル%添加)の残光の発光スペクトルを調査した結果を図15に示した。図からSrの一部がCaに置換されるとその発光スペクトルは短波長側にシフトし、SrA12 O4 系蛍光体による発光とCaA12 O4系蛍光体の発光の中間色の残光を得られることが明かとなった。

【0075】次に賦活剤および共賦活剤としてEuおよびDyをそれぞれ1モル%添加したSrx Ca1-xAl2O4系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図16に示した。この図16からいずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。次に金属元素(M)として、ストロンチウムとバリウムとの混合物を用いた場合について、実施例9として説明する。

実施例9. Srx Ba1-X Al2 O4 系蓄光性蛍光体の 合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸バリウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロビウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、ブラセオジウム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テリビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g (0.08 モル)添加し、既述の方法によりSrx В а 1- Х A 1 2 O 4 系蛍光体試料を合成した。

【0076】得られた蛍光体の代表特性としてEuを上モル%、Dyを上モル%添加して調整したSrx Ba1-x Al2 O4 系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図17に示した。この図17からいずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上

の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が 得られることが分かる。次に金属元素(M)として、ス トロンチウムとマグネシウムとの混合物を用いた場合に ついて、実施例10として説明する。

実施例10.SrxMg1-X Al2 〇4 系蓄光性蛍光体の合成とその特性 .

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸マグネシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジウム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テリビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を5g(0.08 モル)添加し、既述の方法によりSrx Mg1-XA12O4系蛍光体試料を合成した。得られた蛍光体の代表特性としてEuを1モル%、Dyを1モル%添加して調整したSrx Mg1-XA12O4系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図18に示した。

【0077】との図18から、ストロンチウム/マグネシウムが0.1/0.9の場合を除いて、いずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。次に金属元素(M)として、複数の金属元素を用い、かつ賦活剤としてユウロビウムを用い、更には共賦活剤を2種類用いた場合について、実施例11として説明する。

実施例11. Ca1-X SrXAl2 O4:Eu、Nd, X蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロビウム1モル%を、共賦活剤としてネオジウム1モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ランタン、ジスプロシウム、ホルミウムの元素のいずれかを1モル%添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g (0.08 モル)添加し、既述の方法によりでCa1-X SrX Al2 O4:Eu、Nd, X系蛍光体試料11-(1)~(9)を合成し、その残光特性を調査した。

【0078】まず、試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロビウム1モル%を、共賦活剤としてネオジウム1モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ランタンを1モル%添加したものを11-(1)~(3)として、表21に示す。

[0079]

【表21】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.0	1. 0	1. 0
CaAl 204: Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
11- (1) (Cao. o Sro. 1) Al 204: Eu, Nd, La	15. 2	17. 1	19. 0
(2) (Cao. 7 Sro. 8) Al 204: Eu, Nd, La	5. 53	4. 96	3. 35
(3) (Cao. 5 Sro. 5) Al 204: Eu, Nd, La	6.30	3. 08	測定限界

【0080】また試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロビウム1モル%を、共賦活剤としてネオジウム1モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ジスプロシウムを1モル%添加し\*

\*たものを11-(4) ~(6) として、表22に示す。 【0081】

【表22】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	1. 0
CaAl₂O₄: Eu, Nd	9. 87	14.0	25. 0
(4) (Cao. 9 Sro. 1) Al 204: Eu, Nd, Dy	13.2	14.6	20.4
(5) (Cao. 7 Sro. 8) Al 204: Eu, Nd, Dy	8.00	7.46	9. 05
(6) (Cao. 5 Sro. 5) Al 204: Eu, Nd, Dy	3.36	3.08	測定限界

【0082】また試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム<u>1</u>モル%を、共賦活剤としてネオジウム<u>1</u>モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ホルミウムを<u>1</u>モル%添加したも※

※のを11-(7) ~(9) として、表23に示す。 【0083】

【表23】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	.1.0	1. 0
CaAl ₂O₄: Eu, Nd	9. 87	14.0	25. 0
(7) (Cao. 9 Sro. 1) AlaO4: Eu, Nd, Ho	13. 9	15.3	21.4
(8) (Cao. 7 Sro. 8) Al 804: Eu, Nd, Ho	8. 25	7.81	9. 95
(9) (Cao. 5 Sro. 5) Al <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd, Ho	2. 91	2.62	3. 65

【0084】とれらの測定結果から、金属元素(M)が、カルシウム及びストロンチウムからなる複数の金属元素(M)を用い、賦活剤としてユウロビウムを添加し、かつ複数の共賦活剤を添加した場合であっても、10分後輝度を含めて、CaSrS:Biに比べて優れていることが確認できた。

実施例12. 耐湿特性試験

本発明により得られた蓄光性蛍光体の耐湿特性を調査した結果を表24に示した。

【0085】この調査では、複数の蛍光体試料を、40℃、95%RHに調湿した恒温恒湿槽中に500時間放置しその前後における輝度変化を測定した。表から、いずれの組成の蛍光体も湿度に対してほとんど影響を受けず安定であることが分かる。

【0086】 【表24】

試 料	試験前	試験後
SrAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Dy (Eu:1.0+11% Dy:1.0+11%)	1. 0	1.01
CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd (Eu:1.0+1/% Nd:1.0+1/%)	1. 0	0.99
Sro. 5Cao. 5Al 204:Eu, Dy (Eu:1.041% Dy:1.041%)	1. 0	1.00
Sro. 5Bao. 5Al 204:Eu, Dy (Eu:1.040% Dy:1.040%)	1. 0	0.99
Sro. 5Mgo. 5Al 204:Eu, Dy (Eu:1.040% Dy:1.040%)	1. 0	1.02

【0087】実施例13. 耐光性試験結果

本発明により得られた蓄光性蛍光体の耐光性試験を行なった結果を硫化亜鉛系蛍光体の結果と比較して表25に示した。この試験は、JIS規格に従い、試料を飽和湿度に調湿した透明容器内に入れ300Wの水銀灯下30cmの位置で3時間、6時間及び12時間光照射し、そ\*

\*の後の輝度変化を測定した。

[0088] 表から従来の硫化亜鉛系蛍光体と比較して極めて安定であることが分かる。

[0089]

【表25】

試 料	試験前	3時間後	6時間後	12時間後
Std. ZnS:Cu	1. 0	0. 91	0.82	0.52
SrA1 <sub>2</sub> 0 <sub>4</sub> : Eu, Dy (Eu:1.041% Dy:1.041%)	1. 0	1.01	1.00	1. 01
CaAl <sub>2</sub> O <sub>4</sub> : Eu, Nd (Eu:1.041% Nd:1.041%)	1. 0	1.00	1. 01	1.00
Sro. sCao. sAl sO4:Eu, Dy (Eu:1.041% Dy:1.041%)	1. 0	1.00	0.99	1.00
Sro. 5Bao. 5A1204:Eu, Dy (Eu:1.04M% Dy:1.04M%)	1. 0	1.01	1. 01	1. 01
Sro. sMgo. sAl 204:Eu, Dy (Eu:1.0+1/% Dy:1.0+1/%)	1. 0	1.00	1.00	0.99

【0090】とのような本発明による蓄光性蛍光体は、種々の製品の表面に塗布して使用することもできるが、プラスチック、ゴムあるいはガラス等に混入して使用することもできる。更に、従来から使用されていた、硫化物系蓄光性蛍光体に置き換えるて、例えば各種計器、夜行時計の文字盤、安全標識板等の用途に用いると、その長時間の高輝度残光特性から、極めて優れたものとな ※

※る。

【0091】また本蛍光体は、極めて優れた高輝度長残光特性を有するととに加えて、酸化物系であるととから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れる点から、従来の用途に加えて、新たに下記のような用途が考えられる。

乗り物の表示:飛行機、船、自動車、自転車、鍵あるいは鍵穴

標識の表示:道路交通標識、車線表示、ガードレールへの表示、漁業用ブイ

山道等の案内表示、門から玄関への案内表示、ヘルメットへの表

示

屋外の表示:看板、建物等の表示、自動車の鍵穴表示

屋内の表示:電気器具のスイッチ類

文房具類:筆記具、夜行インキ類、地図、星座表

おもちゃ類: ジグソーパズル 特殊な利用: スポーツ用ボール

# (時計等に用いる)液晶用のバックライト 放電管に使用するアイソトープの代替え

#### [0092]

【発明の効果】以上説明したように、本発明は、従来から知られている硫化物系蛍光体とは全く異なる新規の蓄光性蛍光体材料に関するものであり、市販の硫化物系蛍光体と比べても遥かに長時間、高輝度の残光特性を有し、更には酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れたものである。

# 【図面の簡単な説明】

【図1】SrAl2〇4:Eu蛍光体の結晶構造をXR Dにより解析した結果を示したグラフである。

【図2】SrAl2O4:Eu蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後3O分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図3】SrAl2O4:Eu蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図4】SrA12 O4: Eu 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図5】SrAl2O4:Eu, Dy蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図6】SrAl2O4:Eu, Dy蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図7】SrA12 O4: Eu, Nd 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図8】 CaAl2 O4: Eu系蛍光体の結晶構造をXRDにより解析した結果を示したグラフである。

【図9】CaA12 O4: Eu系蛍光体のうち共賦活剤

としてネオジウムあるいはサマリウムを用いた蛍光体の 熱発光特性を示したグラフである。

【図10】CaAl2 O4: Eu系蛍光体のうち共賦活剤としてジスプロシウムあるいはトリウムを用いた蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図11】CaA12 〇4 :Eu系蛍光体の刺激停止後 5分を経過した後の発光スペクトルを示したグラフであ ス

【図12】CaAl2 O4:Eu, Sm蛍光体及びCaAl2 O4:Eu, Nd蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図13】BaAl2 O4:Eu, Nd蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図14】BaAl2 O4:Eu, Sm蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図15】Sr0.5 Ca0.5 Al2 O4: Eu, Dy蛍 光体の発光スペクトルを示したグラフである。

【図16】Srx Ca1-x Al2 O4:Eu, Dy蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体及びCaSrS:Bi蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

【図17】Srx Ba1-x Al2 O4:Eu, Dy蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

【図18】 Srx Mg1-x Al2 O4: Eu, Dy蛍光体の残光特性をZn: S蛍光体の残光特性と比較したグラフである。